明細書

低加速電子線用ポジ型レジスト組成物、レジスト積層体およびパターン形成方法

5

10

15

20

技術分野

本発明は、低加速電子線を用いて露光する工程に好適に用いられる低加速電子 線用ポジ型レジスト組成物、その工程を経てレジストパターンを形成する方法に 好適に用いられるレジスト積層体、およびパターン形成方法に関する。

本願は、2003年9月25日に出願された日本国特許出願第2003-33 4029号、及び2003年10月6日に出願された日本国特許出願第2003 -347136号に基づく優先権を主張し、それらの内容をここに援用する。

背景技術

一般に、半導体製造に際しては、シリコンウェーハ等の基板上にレジスト膜を 形成したレジスト積層体に選択的露光を施すことにより、該レジスト 膜にレジス トパターンを形成し、これをマスクとしてドライエッチングを行い、 基板上にパ ターンを形成することが行われている。

レジストパターン形成方法の1つとして、3層レジスト法が知られている(例 えば、特許文献 1 参照)。この方法では、まず、基板上に、被膜形成用 樹脂を含有 する下地材を塗布し、これを加熱して成膜することにより有機膜を設け、その上 にシリカ系のレジスト膜 (中間層) を設けたのち、さらにその上にレジスト膜 (上 層)を設ける。次いで、上層に、通常のリソグラフィー技術により レジストパタ ーンを形成し、そのレジストパターンをマスクとして中間層にパターンを転写し、 次いでパターン化された中間膜をマスクとして有機膜をエッチングし、基板上に 25 パターン形成を行う。この方法により、高解像度で高アスペクト比のレジストパ ターンが形成可能である。

近年、リソグラフィー技術の進歩により、レジストパターンの微細化が急速に 進んでいる。最近では、90nm以下、さらには70nm以下のコンシタクトホー ルパターンを形成可能な解像性が求められるようになっている。

10

15

20

25

しかしながら、これまで最も量産に適し微細なパターン形成が可能なArFエキシマレーザーを用いたリソグラフィーにおいても上記のような微細なコンタクトホールパターンの解像性が限界といわれている。

他方、高解像性を実現するための微細加工技術として、古くから電子線描画を 用いたリソグラフィーが提案されている。しかし、この技術は、描画であるため ウェーハ1枚あたりのスループットが悪く、量産技術として広く普及はしていな い。

しかし近年、電子線を用いた量産技術を視野におき、そのような描画の欠点を改善する試みが盛んに行われている。その結果、大別してEPL(Electron Proection Lithography:電子ビーム投影露光)と称される高加速の電子ビームステッパーを用いたリソグラフィと、LEEPL(Low Energy Electron beam Projection Lithography:低加速電圧電子ビーム方式の等倍リソグラフィ)と称される低加速電子線照射により露光する方法が提案されている。

電子線による露光工程を用いた方法に好適なレジスト材料として提案されているポジ型レジスト組成物としては、一般に、ベース樹脂として、ポリヒドロキシスチレン系樹脂の水酸基の一部を酸解離性溶解抑制基で保護したものと、酸発生剤とを含有する化学増幅型のポジ型レジスト組成物が用いられている。前記ベース樹脂の酸解離性溶解抑制基としては、1ーエトキシエチル基に代表される鎖状エーテル基又はテトラヒドロピラニル基に代表される環状エーテル基等のいわゆるアセタール基、tert一ブトキシカルボニル基に代表される第3級アルキル基、tert一ブトキシカルボニル基に代表される第3級アルコキシカルボニル基等が主に用いられている(例えば、特許文献 2、3参照)。

(特許文献1) 特開2001-51422号公報

(特許文献2)特開平8-262721号公報

(特許文献3) 特開2002-341538号公報

上述したような近年の電子線を用いたリソグラフィーにおいて最も重要になるのは、レジスト層の電子線透過性である。レジスト層の電子線透過性は、レジスト材料の物性よりも、レジスト層の膜厚等の物理的因子の影響が大きい。また、

20

25

電子線照射時の加速電圧が低いほど透過性が低くなる。そのため、上記LEEP Lのような加速電圧が比較的低い、例えば加速電圧2kV程度の低加速電子線を 用いる場合には、レジスト層の電子線に対する透過性を確保するために、薄膜レジストプロセスが用いられる。

5 しかしながら、従来用いられているレジスト材料は、薄膜レジストプロセスに 用いるには、ドライエッチング耐性が充分でなく、ドライエッチングの際に膜減 りが生じてしまうという問題がある。

発明の開示

10 本発明は、かかる従来技術の問題点に鑑みてなされたものであって、高解像性で、ドライエッチング耐性に優れ、膜減りの低減された、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法に好適に用いられるポジ型レジスト組成物を提供することを課題とする。

また、 本発明は、低加速電子線を用いたリソグラフィーに好適に用いられる レジスト積層体およびパターン形成方法を提供することを課題とする。

本発明者らは、上記の課題を解決すべく鋭意検討した結果、レジスト膜のドライエッチング耐性や膜減りと、アルカリ現像液に対する溶解性との間に相関性があることを見出し、アルカリ現像後の残膜率が80%以上であるポジ型レジスト組成物により、上記課題が解決されることを見出した。また、特定の構成単位を有する樹脂をベース樹脂として用いたポジ型レジスト組成物によっても、上記課題が解決されることを見出した。

本発明は、上記知見に基づいてなされたものであり、本発明の第1の態様 (aspect)は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物であって、

当該低加速電子線用ポジ型レジスト組成物から形成されるレジスト膜の未露光 部における前記アルカリ現像後の残膜率が80%以上である、低加速電子線用ポ ジ型レジスト組成物である。

また、本発明の第2の態様 (aspect) は、アルカリ可溶性の構成単位 (a 1)

20

と、酸解離性溶解抑制基を有する構成単位 (a 2) とを有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分 (A´) と、露光により酸を発生する酸発生剤成分 (B) とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物であって、前記樹脂成分 (A´) における前記構成単位 (a 1) 又は (a 2) の少なくとも一つが多環式基を有する、低加速電子線用ポジ型レジスト組成物である。

なお、本明細書において、「構成単位」とは、重合体を構成するモノマー単位を 意味する。また、「露光」には、電子線の描画やマスクを介しての照射も含まれる。

本発明の第3の態様(aspect)は、基板上に、ドライエッチング可能な下層有機膜と、中間層と、上層レジスト膜とが順に積層されてなるレジスト積層体であって、

前記上層レジスト膜は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ 可溶性が増大する樹脂成分(A)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B) とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物から形成され、該上層レジスト膜 の残膜率が80%以上であることを特徴とするレジスト積層体である。

15 また、本発明の第4の態様 (aspect) は、基板上に、ドライエッチング可能な 下層有機膜と、中間層と、上層レジスト膜とが順に積層されてなるレジスト積層 体であって、

前記上層レジスト膜が、アルカリ可溶性の構成単位(a1)と、酸解離性溶解 抑制基を有する構成単位(a2)とを有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A')と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物から形成され、前記樹脂成分(A')に おける前記構成単位(a1)又は(a2)の少なくとも一つが多環式基を有することを特徴とするレジスト積層体である。

また、本発明の第5の態様(aspect)は、レジスト積層体を形成する積層体形 成工程と、前記レジスト積層体の上層レジスト膜に対して、低加速電子線による 露光を行い、アルカリ現像して前記上層レジスト膜にレジストパターンを形成す る工程と、該レジストパターンをマスクパターンとしてオキサイドエッチングを 行うことで前記中間層にパターンの転写を行なう工程と、前記レジストパターン と前記中間層のパターンをマスクパターンとして前記下層有機膜のドライエッチ

20

25

ングを行い、該下層有機膜に下層パターンを形成する工程とを順次施すことを特 徴とするパターン形成方法である。

本発明によれば、高解像性、ドライエッチング耐性に優れ、膜減りの低減された、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法 に好適に用いられるポジ型レジスト組成物を実現することができる。

また、本発明によれば、断面形状の良好なレジストパターン、及び現像欠陥の 少ないレジストパターンを形成できる。

発明を実施するための最良の形態

10 以下、本発明について詳細に説明する。

本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A)(以下、(A)成分ということがある。)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)(以下、(B)成分ということがある。)とを含む。

15 前記(A)成分においては、露光により前記(B)成分から発生した酸が作用すると、酸解離性溶解抑制基が解離し、これによって(A)成分全体がアルカリ不溶性からアルカリ可溶性に変化する。

そのため、レジストパターンの形成においてマスクパターンを介して露光すると、または露光に加えて露光後加熱 (PEB)を行うと、露光部はアルカリ可溶性へ転じる一方で未露光部はアルカリ不溶性のまま変化しないので、アルカリ現像することによりポジ型のレジストパターンが形成できる。

本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、当該ポジ型レジスト組成物を基板上に塗布し、プレベークしてレジスト膜を形成し、前記レジスト膜に対して低加速電子線を用いて選択的露光を行った後、露光後加熱を施し、アルカリ現像してレジストパターンを形成する方法に用いられるものである。低加速電子線とは、典型的には、上記LEEPLプロセスで用いられる電子線である。

≪第1の態様 (aspect) のポジ型レジスト組成物≫

本発明の第1の態様 (aspect) の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、上記レジスト膜の未露光部における前記アルカリ現像後の残膜率が80%以上であ

10

15

20

る、ものである。残膜率が80%以上であることにより、当該低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を用いて得られるレジスト膜のドライエッチング耐性が向上し、ドライエッチング時の膜減りが低減され、高解像性のレジストパターンが得られる。そのため、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法に好適に用いることができる。

ここで、「残膜率」とは、当該低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を基板上に 塗布し、プレベークにより形成されたレジスト膜の膜厚を、当該レジスト膜を2 3℃にて2.38質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で60秒 間現像した後の膜厚と比較し、〔(現像後のレジスト膜の膜厚) / (現像前のレジスト膜の膜厚)〕 ×100(%) によって求められる値である。残膜率の測定に おいて用いられるレジスト膜のアルカリ現像前の膜厚は、通常の薄膜プロセスに 用いられている範囲内、例えば50~100nmとすることが好ましい。

すなわち、本発明は、アルカリ現像前後のレジスト膜の変化率が一定値未満のポジ型レジスト組成物、つまりアルカリ現像液に対する耐性の高いポジ型レジスト組成物が、ドライエッチング耐性にも優れており、低加速電子線露光プロセス用として好適であることを見出してなされたものである。アルカリ現像液に対する耐性の高いポジ型レジスト組成物が、ドライエッチング耐性にも優れる理由は、明らかではないが、樹脂骨格中に嵩高い骨格がある為と推測される。

残膜率は、より好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上であり、 100%に近いほど好ましい。

残膜率の調節は、(A)成分、(B)成分の種類や配合量、これらとともに配合される任意の成分の種類や配合量等を調節するなどの周知の方法により行うことができる。

例えば、(A) 成分における酸解離性溶解抑制基の種類をアダマンチル基等の嵩 25 高い基とする、酸解離性溶解抑制基による保護率を高める、質量平均分子量を大 きくする、溶解抑制剤を配合する、酸解離性溶解抑制基ではない部位であっても、 樹脂側鎖中にアダマンチル基等の嵩高い基を導入する等により、未露光部のアル カリ溶解性が高め、残膜率を高くすることができる。

本発明の第1の態様 (aspect) の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物におい

て、(A) 成分としては、レジスト膜の残膜率が80%以上であれば、一般的にポジ型レジスト組成物に使用されている任意の樹脂が使用できる。好ましくは、本発明の第2の態様 (aspect) のポジ型レジスト組成物において $(A^{'})$ 成分として用いられている重合体、例えば後述する重合体 $(A^{'}1)$ や共重合体 $(A^{'}2)$ 等が好適に用いられる。また、(B) 成分および任意に添加されるその他の成分の種類および配合量としては、以下に説明する本発明の第2の態様 (aspect) のポジ型レジスト組成物と同様である。

≪第2の態様 (aspect) のポジ型レジスト組成物≫[(A´) 成分]

10 本発明の第2の態様(aspect)の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、樹脂成分(A´)(以下、(A´) 成分ということがある)が、アルカリ可溶性の構成単位(a 1)と、酸解離性溶解抑制基を有する構成単位(a 2)とを有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A´) であって、前記構成単位(a 1)又は(a 2)の少なくとも一つが多環式基を有する重合体(以下、重合体(A´) ということがある)である、ものである。上記多環式基を有する構成単位(a 1)又は(a 2)の少なくとも一つを有する重合体(A´)を用いることにより、当該低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を用いて得られるレジスト膜のドライエッチング耐性が向上し、ドライエッチング時の膜減りが低減され、高解像性のレジストパターンが得られる。そのため、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法に好適に用いることができる。

重合体(A´)を用いることにより、本発明のポジ型レジスト組成物のドライエッチング耐性が向上し、ドライエッチング時の膜減りが低減される。その理由としては、多環式基によるドライエッチング耐性の向上と、多環式基によりレジスト膜表面の疎水性が高まり、レジスト膜表面が難溶化して膜減りが低減されていることが考えられる。

ここで、「アルカリ可溶性の構成単位」とは、当該構成単位内に水酸基、カルボキシ基等の極性基を有し、当該構成単位に誘導されるモノマーが、アルカリ現像 液等のアルカリに可溶性である構成単位を意味する。

構成単位 (a 1) としては、ヒドロキシスチレンまたは αーメチルヒドロキシ

20

スチレンから誘導される構成単位、すなわち下記一般式(I)

$$\begin{array}{c}
R \\
\downarrow \\
OH
\end{array}$$
(I)

[式中、Rは水素原子またはメチル基を表す。]で表される構成単位(a11)、 後述する(a12)のようなアルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基含有(メ タ)アクリル酸から誘導される構成単位、(メタ)アクリル酸から誘導される構成 単位等が挙げられる。なかでも、上記構成単位(a11)と(a12)は、ドラ イエッチング耐性が高い、容易に入手可能で低価格である等の理由から、好まし く用いられる。

なお、「(メタ) アクリル酸」とは、メタクリル酸とアクリル酸の一方あるいは 10 両方を意味する。

式(I)中、Rは、水素原子又はメチル基であり、水素原子であることが好ましい。Rが水素原子であると、水酸基の保護率を向上させることができ、コントラストを向上させることができる。また、現像後の溶解速度を上昇させることができる。水酸基の位置は、o一位、m一位、p一位のいずれでもよいが、容易に入手可能で低価格であることからp一位が好ましい。

構成単位(a2)としては、例えば上記構成単位(a1)において挙げた構成単位(a11)、(a12)、(メタ)アクリル酸から誘導される構成単位において、そのフェノール性水酸基、アルコール性水酸基、又はカルボキシル基の水素原子が公知又は出願人により出願中である酸解離性溶解抑制基で置換されているものが挙げられる。

従来公知の酸解離性溶解抑制基としては、化学増幅型のKrF用ポジ型レジスト組成物およびArF用ポジ型レジスト組成物における、酸解離性溶解抑制基として提案されているものを適宜用いることができ、例えば、tertーブチル基、

10

20

tertーアミル基、1-メチルシクロペンチル基、1-エチルシクロペンチル基、1-メチルシクロヘキシル基、1-エチルシクロヘキシル基等の鎖状又は環状の第3級アルキル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基等の環状エーテル基、1位が炭素数1~8の鎖状、分岐状又は環状のアルコキシ基で置換された1-低級アルコキシアルキル基等を用いることができる。出願人により出願中である酸解離性溶解抑制基としては、後述する重合体(A´1)の一般式(II)で表される。

上記多環式基を有する構成単位 (a 1) 又は (a 2) の少なくとも一つを有する重合体 (A´) における多環式基としては、脂肪族多環式基であっても芳香族多環式基であってもよく、炭素数 $10\sim16$ の脂肪族多環式基、または炭素数 $10\sim16$ の芳香族多環式炭化水素基が好ましい。これらのうち、脂肪族多環式基が、レジストパターンのラインエッジラフネスおよび断面形状の矩形性が良好になるため好ましい。

炭素数10~16の脂肪族多環式基としては、ビシクロアルカン、トリシクロ 15 アルカン、テトラシクロアルカンなどから1個又は2個の水素原子を除いた基な どを例示できる。

具体的には、アダマンタン、ノルボルナン、イソボルナン、トリシクロデカン、テトラシクロドデカンなどのポリシクロアルカンから1個又は2個の水素原子を除いた基などが挙げられる。この様な多環式基は、例えば、従来のArFレジストにおいて多数提案されているものの中から適宜選択して用いることができる。これらの中でもアダマンチル基、ノルボルニル基、テトラシクロドデカニル基が工業上好ましく、特にアダマンチル基が好ましい。

脂肪族多環式基を有することにより、高い解像性が得られ、また、レジストパターンの断面形状が良好な矩形形状となる。

25 炭素数 1 0~1 6 の芳香族多環式基としては、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン、ピレンなどから 1 個又は 2 個の水素原子を除いた基などを例示できる。具体的には、1ーナフチル基、 2ーナフチル基、 1ーアントラセニル基、 2ーアントラセニル基、 1ーフェナントリル基、 2ーフェナントリル基、 3ーフェナントリル基、 1ーピレニル基等が挙げられ、 2ーナフチル基が工業上特に好

ましい。

5

10

15

20

25

重合体(A´)が、芳香族多環式基を有することにより、本発明ポジ型レジスト組成物は感度が良好になり、スループットが速く、生産性を向上させることができる。

前記構成単位(a 1)又は(a 2)の少なくとも一つが多環式基を有するとは、 上記した多環式基が有機化学的に結合していればよい。また、前記多環式基はさらに水酸基、カルボキシ基等の、アルカリ可溶性とする官能基やメチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基を有しても良いし、また酸解離性溶解抑制基中の一部に含まれていても良い。具体的には、後述する(a 1 2)や(a 2 1)の構成単位が挙げられる。

重合体 $(A^{'})$ 中の構成単位 $(a\ 1)$ の割合は、重合体 $(A^{'})$ を構成する全構成単位の $5\ 0\sim9$ 5 モル%であることが好ましく、 $6\ 0\sim8$ 5 モル%であることがより好ましい。これにより、適度なアルカリ溶解性が得られる。

重合体(A´)中の構成単位(a 2)の割合は、重合体(A)を構成する全構 成単位の5~45モル%であることが好ましく、15~40モル%であることが より好ましい。これにより、レジストパターンを形成する際の、レジスト膜の未 露光部におけるアルカリ不溶性を充分に確保できる。

重合体(A´)の質量平均分子量(ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)によるポリスチレン換算、以下同様。)は、酸解離性溶解抑制基で保護する前で2000~30000、好ましくは4000~20000、保護した後で3500~33000、好ましくは5500~23000である。前記質量平均分子量を3000以下にすることによって、レジスト溶剤に対する溶解性を充分に確保でき、2000以上にすることによって、得られるレジストパターンのドライエッチング耐性が向上し、膜減りが改善される。また、質量平均分子量が大きいほど、残膜率が高くなる傾向がある。

本発明においては、さらに、重合体(A´)を含有する本発明のポジ型レジスト組成物が、前記第1の態様 (aspect) の条件、すなわち残膜率80%以上を満たすものであることが好ましい。

残膜率は、例えば重合体(A´)における上記多環式基の割合を高くする、重

PCT/JP2004/008948

5

10

20

25

合体 (A´) の質量平均分子量を大きくする等により向上させることができる。本発明において好ましい (A´) 成分としては、前記構成単位 (a 1) を有し、前記構成単位 (a 1) の水酸基の水素原子の一部が酸解離性溶解抑制基により保護されており、かつ前記構成単位 (a 1) が多環式基を有する、若しくは前記酸解離性溶解抑制基が多環式基を有する、又はこれらをともに有する重合体が挙げられる。前記重合体としては、例えば下記重合体 (A´1) および共重合体 (A´2) が挙げられる。(A´) 成分として、下記重合体 (A´1) または共重合体 (A´2) を用いることにより、この薄膜レジストプロセスに必要なドライエッチング耐性を確保することができるとともに、ドライエッチング時の膜減りが低減され、高解像性のレジストパターンが得られ、さらに現像後のレジストパターンにおけるパターン欠陥(現像欠陥)の発生を抑制できる。これは、薄膜化することでレジスト膜中における樹脂成分の含有量が少なくなくなるためだと考えられる。

<重合体(A´1)>

15 重合体(A´1)は、前記構成単位(a 1 1)を有し、かつ前記構成単位(a 1 1)の水酸基の水素原子一部が、下記一般式(II)

$$\begin{array}{ccc}
 & R^1 \\
 & C \\
 & C \\
 & R^2
\end{array}$$

[式中、 R^1 は炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基を表し、 R^2 は炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基または水素原子を表し、Xは脂肪族多環式基または芳香族多環式炭化水素基を表す。]で表される酸解離性溶解抑制基により保護されている構成単位(a 2 1)を有する重合体である。

式(II)中、R¹は、炭素数1~5の直鎖又は分岐状アルキル基であり、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基などが挙げられる。工業的にはメチル基又はエチル基が好ましい。

R²は、炭素数1~5のアルキル基または水素原子である。炭素数1~5のア

ルキル基としては、上述のR¹の場合と同様の置換基とすることができる。これらのうち、R²としては、工業的には水素原子が好ましい。

Xは脂肪族多環式基または芳香族多環式基であり、これにより、高い残膜率を 達成できる。また、エッチング耐性の向上や膜減りの低減が達成される。

5 Xとしては、上記多環式基において挙げたのと同様のものが挙げられる。なかでも、脂肪族多環式基が、レジストパターンのラインエッジラフネスおよび断面 形状の矩形性が良好になるため好ましい。

構成単位(a 2 1) における酸解離性溶解抑制基として好ましいものを、以下 に具体的に例示する。

10

[構成単位 (a 3)]

15 重合体(A´1)は、前記構成単位(a 1 1)、(a 2 1)のほかに、さらに、下記一般式(I I I)

$$(III)$$

$$(R^3)_n$$

15

20

[式中、Rは水素原子またはメチル基を表し、R 3 は炭素数 $1\sim5$ のアルキル基を表し、nは0または $1\sim3$ の整数を表す。]で表される構成単位(a 3)を有する共重合体であってもよい。

式(III)中、R³は、炭素数1~5の直鎖又は分岐状アルキル基であり、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、イソブチル 基、tertーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基などが挙げ られる。工業的にはメチル基又はエチル基が好ましい。

nは、0または1~3の整数である。これらのうち、nは0または1であることが好ましく、特に工業上0であることが好ましい。

10 なお、nが1~3である場合には、R³の置換位置は o - 位、m - 位、p - 位 のいずれでもよく、さらに、nが2または3の場合には、任意の置換位置を組み 合わせることができる。

本発明において、構成単位(a3)は必須ではないが、これを含有させると、その含有量によりアルカリ溶解性をコントロールし、残膜率をコントロールすることができる。また、これによって、ラインエッジラフネスを低下させることができる、良好なアイソレートラインが得られるなどの利点がある。構成単位(a3)を用いる場合は、重合体(A´1)を構成する構成単位の合計の0.5~25モル%とすることが好ましく、より好ましくは3~20モル%である。構成単位(a3)が上記範囲より多いと、アルカリ溶解性が低くなり、ラインエッジラフネスが増加したり、良好なアイソレートラインが得られない傾向にある。

本発明のポジ型レジスト組成物において、重合体(A´1)としては、1種を 単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

前記重合体(A´1)として2種以上の混合物を用いる場合には、前記構成単位(a11)を有し、かつ、前記構成単位(a21)を有する重合体、または、25 前記構成単位(a11)、前記構成単位(a21)および前記構成単位(a3)を有する共重合体から選ばれる任意の2種以上を組み合わせることができる。すなわち、それらの重合体の質量平均分子量が異なるものや、各構成単位の割合の異なるものを任意に混合して用いることができる。好ましくは、前記構成単位(a11)を有し、かつ、前記構成単位(a21)を有する重合体と、前記構成単位

10

15

20

(a 1 1)、前記構成単位(a 2 1) および前記構成単位(a 3)を有する共重合体との混合物を用いる。重合体(A 1)としてこのような混合物を用いることにより、形成されるレジストパターンの形状が良好な矩形性を有し、かつ、優れたアイソレートラインを得ることができる。

重合体 (A´1) の、前記酸解離性溶解抑制基で保護される前における質量平均分子量(ポリスチレン換算、以下同様。)は、2000~30000が好ましく、5000~2000がさらに好ましい。前記質量平均分子量を30000以下にすることによって、レジスト溶剤に対する溶解性を向上させることができ、2000以上にすることによって、得られるレジストパターンのドライエッチング耐性が向上し、膜減りが改善される。また、良好なレジストパターン形状が得られる。

また、質量平均分子量が大きいほど、残膜率が高くなる。

また、重合体(A´1)の、前記酸解離性溶解抑制基で保護される前における 分散度(質量平均分子量を数平均分子量で除した値。以下同様。)としては、分散 度が小さい単分散であると、解像性に優れ好ましい。具体的には、2.0以下が 好ましく、さらに1.5以下が好ましい。

本発明において、重合体(A´1)を構成する全構成単位の合計に対して、前記構成単位(a 1 1)は、 $50\sim95$ モル%、好ましくは $60\sim85$ モル%であり、前記構成単位(a 2 1)の割合は、 $5\sim45$ モル%、好ましくは $15\sim40$ モル%である。

前記重合体が構成単位(a3)を有さない場合には、前記構成単位(a21)の含有割合は、全構成単位に対して、好ましくは5~35モル%であり、より好ましくは20~30モル%である。

前記重合体が構成単位 (a 3) を有する場合には、前記構成単位 (a 2 1) の 25 含有割合は、全構成単位に対して、好ましくは5~35モル%であり、より好ましくは10~20モル%である。

含有割合を上記の範囲の下限値以上にすることによって、良好なコントラストが得られ、また、上記の範囲の上限値以下にすることによって、現像欠陥(ディフェクト)を防ぐ効果が得られる。

重合体(A´1)は、例えば、水酸基の水素原子が保護されていない構成単位(a 1 1)に相当するモノマーを重合させた後、構成単位(a 1 1)の水酸基の水素原子の一部を、周知の手法により酸解離性溶解抑制基で保護する方法により製造することができる。

5 または、予め水酸基の水素原子が酸解離性溶解抑制基で保護された構成単位(a 2 1)に相当するモノマーを調製し、これを常法により重合させた後、加水分解により、酸解離性溶解抑制基で保護された水酸基の水素原子の一部を水素原子に変える方法によっても製造することができる。

< 共重合体(A ^ 2) >

- 10 共重合体(A´2)は、前記構成単位(a11)と、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基含有(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位(a12)とを必須の構成単位として有し、構成単位(a11)の水酸基および構成単位(a12)のアルコール性水酸基のうちの一部の水素原子が酸解離性溶解抑制基で保護された共重合体である。
- 15 この共重合体 (A´2) は、第1の構成単位 (a 1 1) および第2の構成単位 (a 1 2) のほかに、さらに、前記重合体 (A´1) において述べたのと同様の 構成単位 (a 3) を有していてもよい。

[構成単位 (a 1 2)]

構成単位(a 1 2)は、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基含有(メ 20 タ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位である。

かかる構成単位(a 1 2)は、構成単位(a 1 1)よりもアルカリ現像液に対する溶解性が低いので、共重合体(A´2)は、従来のポリヒドロキシスチレンの水酸基の水素原子の一部を酸解離性溶解抑制基で保護した樹脂よりも、酸解離性溶解抑制基が脱離した状態でのアルカリ現像液に対する溶解性が低くなっている。このため、従来のポリヒドロキシスチレン系樹脂より低い保護率でもアルカリ現像液に対する十分な不溶性を得ることができ、これにより、高い残膜率を達成できる。また、エッチング耐性の向上や膜減りの低減が達成される。さらに、酸解離性溶解抑制基に起因する現像欠陥を抑えつつ高解像性を達成することができる。

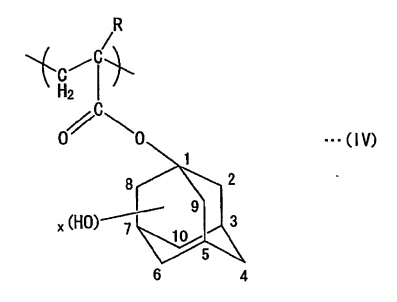
すなわち共重合体 (A´2) においては、構成単位 (a 1 1) に代えて、フェノール性水酸基よりもアルカリ溶解性に劣るアルコール性水酸基をベース樹脂側鎖中の一部に導入しうる構成単位 (a 1 2) を用いることにより、アルカリ現像液に対する溶解性を低下させている。また、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基を含有することから、高解像性、耐ドライエッチング性に優れる。

共重合体(A´2)における構成単位(a 1 2)は、そのような作用を有する限り、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基含有(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位であれば、特に限定されない。

上記アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基を構成する多環式基としては、
10 ビシクロアルカン、トリシクロアルカン、テトラシクロアルカンなどから1個の
水素原子を除いた基などを例示できる。具体的には、アダマンタン、ノルボルナ
ン、イソボルナン、トリシクロデカン、テトラシクロドデカンなどのポリシクロ
アルカンから1個の水素原子を除いた基などが挙げられる。この様な多環式基は、
ArFレジスト等において、多数提案されているものの中から適宜選択して用い
15 ることができる。これらの中でもアダマンチル基、ノルボルニル基、テトラシク
ロドデカニル基が工業上好ましい。

構成単位(a 1 2)としては、特に、下記一般式(IV)で表される、少なくとも1つのアルコール性水酸基を有するアダマンチル基含有(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位を好適に用いることができる。

20 下記一般式(IV)で表される構成単位(a 1 2)の中で最も好ましいのは下記一般式(IVa)で表される構成単位である。



(式中、Rは水素原子又はメチル基、xは1~3の整数である。)

また、構成単位(a 1 2)の中でも、アクリル酸エステルから誘導される構成単位は、メタクリル酸エステルから誘導される構成単位よりも、酸解離性溶解抑制基が脱離した状態でのアルカリ現像液に対する溶解性が高いので、酸解離性溶解抑制基による保護割合を高くしてコントラストを向上させることができる。したがって、構成単位(a 1 2)としてアルコール性水酸基を有するアクリル酸エステルから誘導される構成単位を用いることが、現像欠陥を抑えつつ解像性を向

10

15

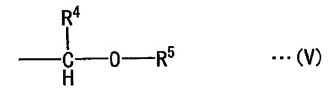
20

上させるうえでより好ましい。構成単位 (a 1 2) のうちの80モル%以上がアルコール性水酸基を有するアクリル酸エステルから誘導される構成単位であることが好ましく、100モル%がより好ましい。

「共重合体 (A´2) の酸解離性溶解抑制基]

共重合体 (A´2) においては、構成単位 (a 1 1) の水酸基と構成単位 (a 1 2) のアルコール性水酸基のうちの一部の水酸基の水素原子が酸解離性溶解抑制基で保護されている必要がある。

前記酸解離性溶解抑制基としては、上記構成単位(a 2)において挙げたのと 同様のものが挙げられる。これらの中でも、特に、1位が炭素数1~8の鎖状、 分岐状、又は環状のアルコキシ基で置換された1-低級アルコキシアルキル基、 すなわち、下記一般式(V)で表される1-低級アルコキシアルキル基が好まし い。それらの具体例としては、1-エトキシエチル基、1・イソプロポキシエチ ル基のような鎖状又は分岐状アルコキシアルキル基、1・シクロヘキシルオキシ エチル基のような環状アルコキシアルキル基が挙げられ、それらの中でも特に、 解像性能に優れることから、1-エトキシエチル基が好ましい。



(式中、 R^4 は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表し、 R^5 は炭素数 $1\sim8$ の鎖状又は 分岐状のアルキル基、または炭素数 $5\sim7$ のシクロアルキル基を表す。)

本発明において、共重合体(A´2)における水酸基の保護割合(水酸基の水 素原子が酸解離性溶解抑制基で置換される割合)は、構成単位(a 1 1)の水酸 基と構成単位(a 1 2)のアルコール性水酸基との合計の10モル%以上35モ ル%以下の範囲であることが好ましく、20モル%以上30モル%以下であるこ とがより好ましい。

水酸基の保護割合を上記範囲の上限以下とすることにより、現像後のレジスト 25 パターンのパターン欠陥(現像欠陥)を効果的に防止することができる。一方、 水酸基の保護割合を上記範囲の下限以上とすることにより、エッチング耐性が向 上し、膜減りが低減される。また、解像性能の劣化が抑制できる。また、水酸基 の保護割合が高いほど、残膜率が高くなる。

共重合体(A´2)において、酸解離性溶解抑制基で保護されている水酸基は、 構成単位(a11)の水酸基であっても、構成単位(a12)のアルコール性水 酸基であってもよく、特に限定されないが、構成単位(a11)の水酸基(ヒド ロキシスチレンのフェノール性水酸基)のみ、又は構成単位(a11)の水酸基 および構成単位(a12)のアルコール性水酸基の両方が、酸解離性溶解抑制基 で保護されていることが好ましい。また、酸解離性溶解抑制基にも依存するが、 構成単位(a11)の水酸基および構成単位(a12)のアルコール性水酸基の 両方が酸解離性溶解抑制基で保護されていることがより好ましい。

5

10

15

20

共重合体(A´2)において、前記酸解離性溶解抑制基で保護する前の共重合体の構成単位(a 1 1)と前記構成単位(a 1 2)とのモル比は95:5~75:25の範囲内であることが好ましく、より好ましい範囲は82:18~78:22である。

構成単位(a 1 2)が上記の範囲より多いと、現像液に対する溶解性が不足し、 他方、少ないと、構成単位(a 1 2)を用いたことによる効果が十分に得られない。

また、共重合体(A´2)において、前記酸解離性溶解抑制基で保護する前の 共重合体の構成単位(a 1 1)と構成単位(a 1 2)との合計が、共重合体(A´2)を構成する全構成単位の合計の90モル%以上であることが好ましい。90モル%より少ないと、解像性が劣化する傾向がある。構成単位(a 1 1)と構成単位(a 1 2)との合計は、より好ましくは95モル%以上であり、100モル%でもよい。

本発明において、構成単位(a3)は必須ではないが、これを含有させると、 25 焦点深度が向上する、ドライエッチング耐性がさらに向上するなどの利点が得ら れる。

構成単位 $(a\ 3)$ を有する場合、共重合体 $(A\ 2)$ 中の構成単位 $(a\ 3)$ の割合は、共重合体 $(A\ 2)$ を構成する全構成単位の合計の $0.\ 5\sim 1$ 0 モル% であることが好ましく、より好ましくは $2\sim 5$ モル%である。構成単位 $(a\ 3)$

WO 2005/031464 PCT/JP2004/008948

20

が上記範囲より多いと、共重合体 (A´2) の現像液に対する溶解性が劣化する 傾向にある。

共重合体 (A´2) において、水酸基の水素原子の一部が酸解離性溶解抑制基で保護される前の共重合体の質量平均分子量は、2000以上8500以下であることが好ましく、より好ましくは4500以上8500以下である。前記質量平均分子量が8500以下であると、得られるレジストパターンのドライエッチング耐性が向上し、膜減りが改善される。また、マイクロブリッジの発生を防止することができる。また、前記質量平均分子量が2000以上であると耐熱性が良好である。また、酸解離性溶解抑制基で保護した後の共重合体の質量平均分子量は、上述の酸解離性溶解抑制基の保護割合から、8600以上20000以下であることが好ましく、より好ましくは9000以上15000以下であることが好ましい。

5

10

15

20

25

ここでのマイクロブリッジとは、現像欠陥の一種であり、例えばラインアンドスペースパターンにおいて、隣接するレジストパターンの表面に近い部分どうしがレジストでつながれて橋かけ状態になった欠陥をいう。マイクロブリッジは、質量平均分子量が高いほど、また露光後加熱(PEB)の温度が高いほど発生し易い。

また、共重合体(A´2)の、水酸基の水素原子の一部が酸解離性溶解抑制基で保護される前における分散度(Mw/Mn比)は、分散度が小さい単分散であると、解像性に優れ好ましい。具体的には、2.0以下、好ましくは1.7以下である。

共重合体(A´2)は、例えば、水酸基が保護されていない、構成単位(a11)に相当するモノマーと、水酸基が保護されていない、構成単位(a12)に相当するモノマーとを共重合させた後、構成単位(a11)および/または構成単位(a12)の水酸基の水素原子の一部を、周知の手法により酸解離性溶解抑制基で保護する方法により製造することができる。

または、共重合体(A´2)は、構成単位(a 1 1)の水酸基が予め酸解離性溶解抑制基で保護された構成単位に相当するモノマーを調製し、このモノマーと構成単位(a 1 2)に相当するモノマーとを常法により共重合させた後、加水分

解により、酸解離性溶解抑制基で保護された水酸基の一部を水酸基に変え、さら に必要であれば構成単位(a 1 2)の水酸基を、周知の手法により酸解離性溶解 抑制基で保護する方法によっても製造することができる。

本発明のポジ型レジスト組成物において、(A´)成分は、前記重合体(A´
1)および前記共重合体(A´2)のどちらか一方であってよく、それらの混合物であってもよい。

本発明の第2の態様(aspect)の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物において、(A) 成分又は $(A^{'})$ 成分の含有量は、形成しようとするレジスト膜厚に 応じて調整すればよいが、一般的には、固形分濃度にして、 $5\sim25$ 質量%、より好ましくは $7\sim20$ 質量%である。

「(B) 成分]

5

10

(B) 成分としては、従来、化学増幅型ホトレジストにおける酸発生剤として 公知のものの中から任意のものを適宜選択して用いることができる。

前記酸発生剤のなかでもフッ素化アルキルスルホン酸イオンをアニオンとする 15 オニウム塩やオキシムスルホネート化合物が好ましい。

オニウム塩の例としては、ジフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、(4ーメトキシフェニル)フェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、ビス (pーtertーブチルフェニル)ヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート、シフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、(4ーメトキシフェニル)ジフェニルスルホニウムトリフルオロブタンスルホネート、(4ーメチルフェニル)ジフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネート、(pーtertーブチルフェニル)ジフェニルスルホニウムトリフルオロ メタンスルホネート、ジフェニルヨードニウムノナフルオロブタンスルホネート、ビス (pーtertーブチルフェニル)ヨードニウムノナフルオロブタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネート、(4ートリフルオロメチルフェニル)ジフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、(4ートリフルオロメチルフェニル)ジフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネート、トリ (pーtertーブチルフェニル)スルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、トリ (pーtertーブチルフェニル)スルホニウムトリフルオロメタンスルホネートなどのオニウム塩などが挙げられる。

オキシムスルホネート化合物の例としては、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) - フェニルアセトニトリル、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) - p - メトキシフェニルアセトニトリル、 α - (トリフルオロメチルスルホニルオキシイミノ) - フェニルアセトニトリル、 α - (トリフルオロメチルスルホニルオキシイミノ) - p - メトキシフェニルアセトニトリル、 α - (エチルスルホニルオキシイミノ) - p - メトキシフェニルアセトニトリル、 α - (プロピルスルホニルオキシイミノ) - p - メチルフェニルアセトニトリル、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) - p - ブロモフェニルアセトニトリルなどが挙げられる。これらの中で、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) - p - メトキシフェニルアセトニトリルが好ましい。

- (B) 成分として、1種の酸発生剤を単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。
- (B)成分の使用量は、(A)成分又は(A^{*})成分100質量部に対し、0. 5~30質量部、好ましくは1~10質量部とされる。0.5質量部未満ではパターン形成が十分に行われないし、30質量部を超えると均一な溶液が得られにくく、保存安定性が低下する原因となるおそれがある。

[(C) 成分]

10

15

本発明のポジ型レジスト組成物は、材料を有機溶剤(C)(以下、(C)成分という)に溶解させて製造することができる。

20 (C) 成分としては、使用する各成分を溶解し、均一な溶液とすることができるものであればよく、従来、化学増幅型レジストの溶剤として公知のものの中から任意のものを1種又は2種以上適宜選択して用いることができる。

例えば、γ-ブチロラクトン、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、メチルイソアミルケトン、2ーヘプタノンなどのケトン類や、エチレングリ25 コール、エチレングリコールモノアセテート、ジエチレングリコール、ジエチレングリコールモノアセテート、プロピレングリコール、プロピレングリコールモノアセテート、ジプロピレングリコール、又はジプロピレングリコールモノアセテートのモノメチルエーテル、モノエチルエーテル、モノプロピルエーテル、モノブチルエーテル又はモノフェニルエーテルなどの多価アルコール類及びその誘

導体や、ジオキサンのような環式エーテル類や、乳酸メチル、乳酸エチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチルなどのエステル類などを挙げることができる。これらの有機溶剤は単独で用いてもよく、2種以上の混合溶剤として用いてもよい。

溶剤の使用量は特に限定されないが、基板等に塗布可能な濃度とされる。例えば、本発明ポジ型レジスト組成物を構成する固形分(溶剤(C)を取り去ったとき固体として残る成分を2~20質量%、更には3~15質量%の範囲で含む量が好ましい。

10 [(D) 成分]

5

15

本発明のポジ型レジスト組成物には、レジストパターン形状、引き置き経時安定性 (post exposure stability of the latent image formed by the pattern wise exposure of the resist layer) などを向上させるために、さらに任意の(D) 成分として含窒素有機化合物を配合させることができる。

この含窒素有機化合物は、既に多種多様なものが提案されているので、公知の ものから任意に用いれば良いが、アミン、特に第2級脂肪族アミンや第3級脂肪 族アミンが好ましい。ここで、脂肪族アミンとはアルキルまたはアルキルアルコ ールのアミンを言う。

(D) 成分の具体例としては、トリメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチ ルアミン、ジーnープロピルアミン、トリーnープロピルアミン、トリペンチルアミン、トリーnーペプチルアミン、トリーnーオクチルアミン、ジーnーペプチルアミン、トリーnードデシルアミン、ジーnーペプチルアミン、トリーnードデシルアミン等のアルキルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン、トリイソプロパノールアミン、ジーnーオクタノールアミン、トリーnーオクタノールアミン等のアルキルアルコールのアミンが挙げらる。これらのうち、炭素数7~15のアルキル基を有する第2級または第3級の脂肪族アミンが好ましい。炭素数が7~15のアルキル基を有することによって、前記脂肪族アミンが、形成されたレジストパターン中で拡散しにくいため均等に分布できる。本発明において、特にトリーnーオクチルアミンのようなアルキルアミンが好ましい。

これらは単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

これらは、(A) 成分100質量部に対して、通常0.01~5.0質量部の範囲で用いられる。

[(E) 成分]

- 5 また、前記(D)成分との配合による感度劣化を防ぎ、またレジストパターン 形状、引き置き安定性等の向上の目的で、さらに任意の(E)成分として、有機 カルボン酸又はリンのオキソ酸若しくはその誘導体を含有させることができる。 なお、(D)成分と(E)成分は併用することもできるし、いずれか1種を用いる こともできる。
- 10 有機カルボン酸としては、例えば、マロン酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸、 安息香酸、サリチル酸などが好適である。

リンのオキソ酸若しくはその誘導体としては、リン酸、リン酸ジ・n・ブチルエステル、リン酸ジフェニルエステルなどのリン酸又はそれらのエステルのような誘導体、ホスホン酸、ホスホン酸ジメチルエステル、ホスホン酸・ジ・n・ブチルエステル、フェニルホスホン酸、ホスホン酸ジフェニルエステル、ホスホン酸ジベンジルエステルなどのホスホン酸及びそれらのエステルのような誘導体、ホスフィン酸、フェニルホスフィン酸などのホスフィン酸及びそれらのエステルのような誘導体が挙げられ、これらの中で特にホスホン酸が好ましい。

(E)成分は、(A)成分100質量部当り0.01~5.0質量部の割合で用20 いられる。

[その他の任意成分]

15

25

本発明のポジ型レジスト組成物には、さらに所望により混和性のある添加剤、 例えばレジスト膜の性能を改良するための付加的樹脂、塗布性を向上させるため の界面活性剤、溶解抑制剤、可塑剤、安定剤、着色剤、ハレーション防止剤など を適宜、添加含有させることができる。

[レジストパターン形成方法]

本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を用いたレジストパターン形成 方法は例えば以下の様にして行うことができる。

すなわち、まずシリコンウェーハのような基板上に、上記ポジ型レジスト組成

10

物をスピンナーなどで塗布し、80~150℃の温度条件下、プレベークを40~120秒間、好ましくは60~90秒間施してレジスト膜を形成する。

本発明において、レジスト膜の膜厚は $50\sim150$ nm、まで薄くすることができ、好ましくは50 nm ~100 nm程度である。前者が加速電圧5 k Vの場合で、後者が加速電圧2 k Vの場合である。

次いで、このレジスト膜に対して、低加速電子線を、マスクパターンを介さずに直接照射して描画してもよいが、好ましくは、低加速電子線露光装置、例えば「LEEPL」(製品名、(株)リープル製、加速電圧2kV)により、所望のマスクパターンを介して選択的に露光する。マスクパターンを介しての露光を行うことにより、スループットが向上する、パターン間の間隔(ピッチサイズ)の小さいレジストパターンが形成できる等の利点がある。

「LEEPL」は、試料とマスクとを近接(例えば約50μm)させて、平行・な低加速電子線を照射し、パターンを転写するもので、マスクとしては等倍マスクが使用される。

15 そのため、光リソグラフィーの縮小投影露光法に用いられているマスクに比べ、 製造コストが低いという利点を有する。また、近接効果の影響を受けないため、 高精度のパターンを形成できる。

低加速電子線の加速電圧は、例えば $2\sim5$ k V が好ましく、最も好ましくは 2 k V である。

- 20 次いで、80~150℃の温度条件下、PEB(露光後加熱)を40~120秒間、好ましくは60~90秒間施す。次いで、これをアルカリ現像液、例えば0.1~10質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像処理する。このようにして、マスクパターンに忠実なレジストパターンを得ることができる。
- 25 上述のように、本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、従来のポリヒドロキシスチレン系樹脂を用いた化学増幅型のポジ型レジスト組成物に比べて、エッチング耐性に優れ、膜減りが低減されたレジスト層を形成できるものである。そのため、レジスト層の薄膜化が可能であり、これによって、低加速電子線による露光工程を有するレジストパターン形成方法においても良好なパターンが得

10

15

られ有効に用いることができる。

[三層レジスト法]

さらに、本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、薄膜化が可能であることから、三層レジスト法における上層のポジ型レジスト層に好適に用いられる。

すなわち、半導体製造において、これまでの化学増幅型レジスト材料を用いて リソグラフィー法により微細加工する場合には、機械的強度の点で、単層で高ア スペクト比のパターン形成を行うことは非常にむずかしい。このため、最近、寸 法精度が高く、高アスペクト比が得やすい方法として、上層をポジ型レジスト層 とし、下層を有機層とし、これらの上層と下層の間に中間層として金属薄膜層を 設けた三層レジスト法(例えば、特開2001-51422号公報参照)が提案 されている。

三層レジスト法では、上層に形成したパターンをマスクとして、ハロゲン系ガスによる中間層エッチングと酸素プラズマによる下層エッチングを順次施すことにより、パターンを転写し、このレジストパターンをマスクとして、最後にフッ化炭素系ガス等によるプラズマエッチングにより基板にパターンを刻設する。三層レジスト法では、中間層を設けていることにより、プラズマエッチングの際に上層の膜減りが生じた場合でも、マスクパターンとしての役割が十分に発揮される。

20 三層レジスト法においては、下層(有機層)により所要の厚みを確保することによって、レジストパターンの高アスペクト比化、ドライエッチング耐性の確保がなされるため、上層(ポジ型レジスト層)の薄膜化が可能である。そのため、より微細なレジストパターンが形成できる。

≪レジスト積層体≫

25 本発明のレジスト積層体は、基板上に、ドライエッチング可能な下層有機膜と、中間層と、上層レジスト膜とが積層されているものであり、前記上層レジスト膜に対して低加速電子線による露光を行うレジストパターン形成方法に用いられるものである。低加速電子線とは、典型的には上記LEEPLプロセスで用いられる電子線である。

WO 2005/031464 PCT/JP2004/008948 27

本発明において、上層レジスト層の材料として好ましく用いられる低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A)(以下、(A)成分ということがある。)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)(以下、(B)成分ということがある。)とを含む。

前記(A)成分においては、露光により前記(B)成分から発生した酸が作用すると、酸解離性溶解抑制基が解離し、これによって(A)成分全体がアルカリ 不溶性からアルカリ可溶性に変化する。

5

10

15

20

25

そのため、レジストパターンの形成においてマスクパターンを介して露光すると、または露光に加えて露光後加熱(PEB)を行うと、露光部はアルカリ可溶性へ転じる一方で未露光部はアルカリ不溶性のまま変化しないので、アルカリ現像することによりポジ型のレジストパターンが形成できる。

本発明において、上層レジスト膜に用いられる低加速電子線用ポジ型レジスト組成物としては、特に、上記第1の態様(aspect)又は第2の態様(aspect)のポジ型レジスト組成物が、高解像性、ドライエッチング耐性に優れ、膜減りが低減され、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法に好適なレジスト膜が得られることから、好ましく用いられる。

すなわち、電子線を用いたリソグラフィーにおいて最も重要になるのは、レジスト層の電子線透過性である。レジスト層の電子線透過性は、レジスト材料の物性よりも、レジスト層の膜厚等の物理的因子の影響が大きく、また、電子線照射時の加速電圧が低いほど透過性が低くなる。そのため、加速電圧が比較的低い、例えば加速電圧2kV程度の低加速電子線を用いる場合には、レジスト層の電子線に対する透過性を確保するために、薄膜レジストプロセスが用いられる。しかしながら、従来用いられているレジスト材料は、薄膜レジストプロセスに用いるには、ドライエッチング耐性が充分でなく、ドライエッチングの際に膜減りが生じてしまうという問題がある。

これに対し、本発明者らの検討によれば、レジスト膜のドライエッチング耐性や膜減りと、アルカリ現像液に対する溶解性との間には相関性があり、アルカリ現像後の残膜率が80%以上である上記第1の態様(aspect)の低加速電子線用

ポジ型レジスト組成物を用いることにより、上記のような問題が改善された、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法に好適なレジスト膜が得られる。また、特定の構成単位を有する樹脂をベース樹脂として用いた上記第1の態様(aspect)の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物によっても、上記のような問題が改善された、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパターンを形成する方法に好適なレジスト膜が得られる。

{中間層}

5

中間層の材料および形成方法に特に制限はなく、ポリマー中のシリコン含有率 が 5 ~ 3 0 %、好ましくは 5 ~ 1 5 %程度の材料およびそれを用いた形成方法が 使用可能である。特に、中間層の材料としては、本発明の第 2 の態様 (aspect) の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物とのマッチングが良好であることから、 下記ハードマスク形成用組成物が好適に用いられる。

「ハードマスク形成用組成物」

- 15 ハードマスク形成用組成物は、アルカリ可溶性樹脂(A_{HM})及び光酸発生剤(B_{HM})を含むものであり、アルカリ可溶性樹脂(A_{HM})として、下記構成単位(s_{HM} 1)、(s_{HM} 2)および(s_{HM} 3)からなるラダー型シリコーン共重合体を含むものである(なお、反射防止機能を有することから、反射防止膜形成用組成物と言うこともできる)。

構成単位 $(s\ 2)$: (アルコキシフェニルアルキル) シルセスキオキサン単位、 すなわち下記一般式 <math>(S-2) または (S-2) で表される構成単位。

構成単位(s3):アルキル又はフェニルシルセスキオキサン単位、すなわち下 25 記一般式(S-3)または(S-3')で表される構成単位。

$$\begin{array}{c} OH \\ (CH_2)_n \\ (S-1) \\ \hline (SiO_3/2) \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (S-1') \\ Si-O \\ (CH_2)_n \\ \hline (CH_2)_n \\ \end{array}$$

(式中のnは1~3の整数である)

$$\begin{array}{c}
OR^6 \\
(CH_2)_n \\
(S-2)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(S-2') \\
(SH_2)_n \\
(SH_2)_n
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(S-2') \\
(CH_2)_n
\end{array}$$

(式中のR 6 は炭素数 $1\sim 4$ の直鎖状又は枝分れ状低級アルキル基、n は $1\sim 3$ の整数である)

20

$$R^{7}$$
 $SiO_{3/2}$
 $SiO_{3/2}$
 R^{7}
 $SiO_{3/2}$
 $SiO_{3/2}$
 R^{7}
 $SiO_{3/2}$

(式中のR⁷は炭素数1~20の直鎖状アルキル基、炭素数2~20の枝分かれ 状アルキル基、炭素数5~20の単環若しくは多環式の脂環状アルキル基、又は フェニル基である)

5 上記一般式(S-2) および(S-2') 中のR⁶としては、メチル基が最も 好ましい。

また、一般式(S-3)中の R^7 としては、炭素数 $1\sim 5$ の低級アルキル基、 炭素数 $5\sim 6$ のシクロアルキル基又はフェニル基が、k 値(消衰係数)を調整し やすいので好ましい。

10 また、上記一般式 (S-1)、(S-1)、(S-2) および (S-2) における-OH基と-OR基は、o位、m位及びp位のいずれでもよいが、工業的にはp位が好ましい。

また、構成単位 $(s\ 1)$ 、 $(s\ 2)$ および $(s\ 3)$ は、通常、上記一般式 (S-1)、(S-2) および (S-3) で表わされたり、あるいは (S-1)、(S-2) および (S-3) と表わされる。

このラダー型シリコーン共重合体は、質量平均分子量(ポリスチレン換算)が 1500~2000の範囲にあるものが好ましい。

これらの構成単位の含有割合は、構成単位(s 1) $10\sim90$ モル%、好ましくは $15\sim85$ モル%、構成単位(s 2) $0\sim50$ モル%、好ましくは $10\sim40$ モル%、構成単位(s 3) $1\sim90$ モル%、好ましくは $15\sim85$ モル%の範囲内で選ばれる。

この中の構成単位(s2)はアルカリに対する溶解度を調整して膜減りを抑制し、レジストパターン断面に生じる丸味を防止する。これは、(ヒドロキシフェニルアルキル)シルセスキオキサン単位の出発原料である(アルコキシフェニルア

25

ルキル)シルセスキオキサン単位と同じであるから、アルコキシ基の解離度を抑制することにより簡単に導入することができるので有利である。

光酸発生剤(B_{HM})は、光の照射により酸を発生する化合物のことであり、これまでも一般の化学増幅型ポジ型レジスト組成物の成分として通常使用されているものであり、本発明においては、このようにこれまで使用されているものの中から適宜選択して用いることができる。特にオニウム塩、ジアゾメタン系化合物が好ましい。

好ましい酸発生剤(B_{HM})としては、例えばジフェニルョードニウムトリフル オロメタンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、ビス (4 - t e r t - ブチルフェニル) ヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート又はノ 10 ナフルオロブタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムのトリフルオロメタ ンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、トリ(4‐メチルフェニ ル)スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート又はノナフルオロブタンス ルホネートなどのオニウム塩や、ビス (p - トルエンスルホニル) ジアゾメタン、 ビス(1.1-ジメチルエチルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(イソプロピル 15 スルホニル)ジアゾメタン、ビス(シクロヘキシルスルホニル)ジアゾメタン、 ビス(2,4-ジメチルフェニルスルホニル)ジアゾメタンなどのジアゾメタン 系化合物を挙げることができる。これらの中で特に好ましいのは、分解点250℃ 以下のオニウム塩例えばトリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネ ート、トリフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネート、ビス (p -20 tert-ブチルフェニル) ヨードニウムの7,7-ジメチル-ビシクロ-[2, 2, 1] - ヘプタン - 2 - オン - 1 - スルホン酸塩などである。。

これらの光酸発生剤(B_{HM})は、単独で用いてもよいし、2種以上組み合わせて用いてもよい。その含有量は、前記アルカリ可溶性樹脂(A_{HM})100質量部に対し、通常0.5~20質量部、好ましくは1~10質量部の範囲で選ばれる。この光酸発生剤が0.5質量部未満では像形成ができにくいし、20質量部を超えると均一な溶液とならず、保存安定性が低下する。

ハードマスク形成用組成物には、上記の必須成分(アルカリ可溶性樹脂(A_{HM}) および光酸発生剤(B_{HM})に加えて、必要に応じ、架橋剤(C_{HM})を配合するこ

とができる。

本ハードマスク形成用組成物において好適に用いられる架橋剤(C_{HM})は、ハードマスク形成用組成物を加熱又は焼成したときに(A_{HM})成分を架橋してハードマスク材として適切な被膜を形成しうるものであればよく、特に制限はないが、2個以上の反応性基を持つ化合物、例えばジビニルベンゼン、ジビニルスルホン酸、トリアクリルホルマール、グリオキザールや多価アルコールの(メタ)アクリル酸エステル、メラミン、尿素、ベンゾグアナミン、グリコールウリルのアミノ基の少なくとも2個がメチロール基又は低級アルコキシメチル基で置換されたものが好ましい。その中でも、特に下記式

で表される架橋剤が最も好ましい。

これらの架橋剤(C_{HM})は、 (A_{HM}) 100質量部あたり1 \sim 10質量部の範

10

囲で用いることができる。

本発明に好適に用いられるハードマスク組成物には、上記の(A_{HM})成分、(B_{HM})成分及び(C_{HM})成分に加え、必要に応じさらに(D_{HM})成分として線状ポリマーを含有させることができる。

5 この線状ポリマーとしては、ポリオレフィン、ポリスチレン、ポリ酢酸ビニル、 ポリアミドなどを用いることができるが、特に好ましいのはアクリル系ポリマー、 特に側鎖にアダマンチル基を結合したアクリル系ポリマーである。

このような線状ポリマーとしては、例えば一般式(d₁)

$$\begin{array}{c|c}
 & R^1 \\
 & C \\
 & C$$

10 (式中、 R^1 は水素原子又はメチル基、 R^2 は低級アルキル基である)で表される 単位 $10\sim60$ モル%、好ましくは $20\sim40$ モル%、一般式(d_2)

$$\begin{array}{c|c}
 & R^3 \\
 & C \\
 & C$$

15

20

(式中、 R^3 は水素原子又はメチル基である)で表される単位 $30\sim80$ モル%、好ましくは $20\sim50$ モル%、及び一般式(d_3)

$$\begin{array}{c|c}
 & R^4 \\
 & C \\
 & C$$

(式中、R 4 は水素原子又はメチル基である)で表される単位 $10\sim 50$ モル%、 好ましくは $20\sim 40$ モル%からなる線状共重合体を挙げることができる。

上記一般式 (d_1) 中の R^2 としては、炭素数 $1\sim 5$ の低級アルキル基、特にメチル基やエチル基が工業的な面から好ましい。

この (D_{HM}) 成分の線状ポリマーは、質量平均分子量5000~2000の 範囲のものが好ましい。

10 この (D_{HM}) 成分は、 (A_{HM}) 成分100質量部当り $10\sim100$ 質量部の割合で配合される。

本発明に好適に用いられるハードマスク形成用組成物には、上記した(A_{HM})成分、(B_{HM}) 成分及び(C_{HM})成分、場合により配合される(D_{HM})成分に加えて、さらに分散性及び塗膜均一性を付与するために慣用のイオン性又は非イオン性界面活性剤を含有させることができる。

これらの界面活性剤は、固体分合計量100質量部当り0.05~1.0質量 部の割合で添加される。

本発明に用いられるハードマスク形成用組成物は、下地材としての有機膜を有するシリコンウェーハのような基材上に、慣用のスピンコーティング法により簡単に塗布し、所望の反射防止膜を形成させることができる。これまでのレジストプロセスにおいては、蒸着により基材上に酸化膜を形成し、その上にレジスト膜

を施すことが必要であったことを考えれば、非常に簡便化されている。

このハードマスクを形成するには、基材上に回転塗布し、乾燥後、溶剤の沸点以下、例えば100~120℃において、60~120秒間、次いで200~250℃において、60~120秒間焼成する多段階焼成法を用いるのがよい。このようにして、厚さ10~100nm、好ましくは20~80nmのハードマスクを形成したのち、常法によりこの上にレジスト膜を厚さ50~150nm、好ましくは50~100nmの厚さで設けて多層レジスト積層体を製造する。この場合、基材上に先ず50~500nm、好ましくは100~400nmの厚さに有機膜を設け、その有機膜とレジスト膜の中間層として、上記のハードマスク(反射防止膜)を形成させることにより、三層の多層レジスト積層体とすることもできる。

ハードマスク形成用組成物は、使用に際して適当な溶剤に溶かし、溶液として用いられる。この際用いる溶剤としては、上述した(C)成分と同様のものが使用可能である。

15 ハードマスク形成用組成物には、所望に応じ、さらに、相容性のある添加物、 例えば増感剤、付加的樹脂、可塑剤、安定剤あるいは現像した像をより一層可視 的にするための着色料などの慣用されているものを添加含有させることができる。 中間層は、例えば、上述したハードマスク形成用組成物の溶液を、常法に従っ て後述する下層有機膜上に塗布することによって形成できる。

20 {下層有機膜}

5

10

25

下層有機膜は、従来のドライエッチング法でエッチング可能な有機膜である。この有機膜は、露光後の現像の際に用いられるアルカリ現像液に対して不溶性であることが望ましい。このような下層有機膜を用いることにより、まず、低加速電子線を用いたリソグラフィーにより上層レジスト膜の選択的露光、アルカリ現像を行ってレジストパターンを形成し、次いで、該レジストパターンをマスクとし、例えば、ハロゲン系ガスによるオキサイドエッチング等を用いて中間層にパターンを転写した後、該中間層パターンをマスクとして下層有機膜をドライエッチングすることによって、下層有機膜に、上層レジスト膜および中間層のレジストパターンが転写される。その結果、パターンのパターン倒れを生じることなく、

髙アスペクト比のパターンを形成することができる。

10

15

下層有機膜を形成するための有機膜材料は、上層レジスト膜のような、電子線や光に対する感受性を必ずしも必要とするものではない。半導体素子や液晶表示素子の製造において、一般的に用いられているレジストや樹脂を用いればよい。

5 また、上層レジストパターンおよび中間層パターンを下層有機膜へ転写する必要があるので、下層有機膜は、酸素プラズマによるエッチングが可能な材料であることが好ましい。

このような材料としては、酸素プラズマによるエッチングを行いやすいと同時に、後工程でシリコン基板等のエッチングに用いられているフッ化炭素系ガスに対する耐性が強いことなどから、ノボラック樹脂、アクリル樹脂及び可溶性ポリイミドからなる群から選択される少なくとも一種を主成分とするものが好ましく用いられる。

これらの中でも、ノボラック樹脂、及び側鎖に脂環式部位又は芳香族環を有するアクリル樹脂は、安価で汎用的に用いられ、後工程のドライエッチング耐性に優れるので、好ましく用いられる。

ノボラック樹脂としては、ポジ型レジスト組成物に一般的に用いられているものが使用可能であるし、ノボラック樹脂を主成分として含む i 線やg線用のポジレジストも使用可能である。

ノボラック樹脂は、例えば、フェノール性水酸基を持つ芳香族化合物(以下、 20 単に「フェノール類」という。)とアルデヒド類とを酸触媒下で付加縮合させることにより得られる樹脂である。

フェノール類としては、例えばフェノール、oークレゾール、mークレゾール、pークレゾール、oーエチルフェノール、mーエチルフェノール、pーエチルフェノール、oーブチルフェノール、mーブチルフェノール、pーブチルフェノー25 ル、2,3ーキシレノール、2,4ーキシレノール、2,5ーキシレノール、2,6ーキシレノール、3,4ーキシレノール、3,5ーキシレノール、2,3,5ートリメチルフェノール、3,4,5ートリメチルフェノール、pーフェニルフェノール、レゾルシノール、ヒドロキノン、ヒドロキノンモノメチルエーテル、ピロガロール、フロログリシノール、ヒドロキシジフェニル、ビスフェノールA、

没食子酸、没食子酸エステル、αーナフトール、βーナフトール等が挙げられる。 またアルデヒド類としては、例えばホルムアルデヒド、フルフラール、ベンズ アルデヒド、ニトロベンズアルデヒド、アセトアルデヒド等が挙げられる。

付加縮合反応時の触媒は、特に限定されるものではないが、例えば酸触媒では、

5 塩酸、硝酸、硫酸、蟻酸、蓚酸、酢酸等が使用される。

10

15

20

25

上記ノボラック樹脂は、質量平均分子量が3000~10000、好ましくは6000~9000、さらに好ましくは7000~8000の範囲内のものが好ましい。質量平均分子量が3000未満であると、高温でベークしたときに昇華してしまうことがあり、また、質量平均分子量が10000を超えると、ドライエッチングしにくくなる傾向があり、好ましくない。

本発明において使用可能なノボラック樹脂は、市販されているものを使用することもできるが、特に質量平均分子量(Mw)が5000~50000、好ましくは8000~3000であり、かつ分子量500以下、好ましくは200以下の低核体の含有量が、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー法において1質量%以下、好ましくは0.8質量%以下であるノボラック樹脂が好ましい。低核体の含有量は、少ないほど好ましく、望ましくは0質量%である。

「分子量500以下の低核体」とは、ポリスチレンを標準としてGPC法により分析した際に分子量500以下の低分子フラクションとして検出されるものである。「分子量500以下の低核体」には、重合しなかったモノマーや、重合度の低いもの、例えば、分子量によっても異なるが、フェノール類2~5分子がアルデヒド類と縮合したものなどが含まれる。

分子量500以下の低核体の含有量(質量%)は、このGPC法による分析結果を、横軸にフラクション番号、縦軸に濃度をとってグラフとし、全曲線下面積に対する、分子量500以下の低分子フラクションの曲線下面積の割合(%)を求めることにより測定される。

ノボラック樹脂のMwを50000以下とすることにより、微細な凹凸を有する基板に対する良好な埋め込み特性が優れ、また、Mwを5000以上とすることにより、フッ化炭素系ガス等に対するエッチング耐性が優れるので好ましい。また、分子量500以下の低核体の含有量が1質量%以下であることにより、

微細な凹凸を有する基板に対する埋め込み特性が良好になる。低核体の含有量が 低減されていることにより埋め込み特性が良好になる理由は明らかではないが、 分散度が小さくなるためと推測される。

アクリル樹脂としては、ポジ型レジスト組成物に一般的に用いられているもの が使用可能であり、例えば、エーテル結合を有する重合性化合物から誘導された 構成単位と、カルボキシル基を有する重合性化合物から誘導された構成単位を含 有するアクリル樹脂を挙げることができる。

エーテル結合を有する重合性化合物としては、2 ーメトキシエチル (メタ) アクリレート、メトキシトリエチレングリコール (メタ) アクリレート、3ーメト 10 キシブチル (メタ) アクリレート、エチルカルビトール (メタ) アクリレート、フェノキシポリエチレングリコール (メタ) アクリレート、メトキシポリプロピレングリコール (メタ) アクリレート、テトラヒドロフルフリル (メタ) アクリレート等のエーテル結合及びエステル結合を有する (メタ) アクリル酸誘導体等を例示することができる。これらの化合物は単独もしくは2種以上組み合わせて 15 使用できる。

カルボキシル基を有する重合性化合物としては、アクリル酸、メタクリル酸、 クロトン酸などのモノカルボン酸;マレイン酸、フマル酸、イタコン酸などのジ カルボン酸;2ーメタクリロイルオキシエチルコハク酸、2ーメタクリロイルオ キシエチルマレイン酸、2ーメタクリロイルオキシエチルフタル酸、2ーメタク リロイルオキシエチルへキサヒドロフタル酸などのカルボキシル基及びエステル 結合を有する化合物等を例示することができ、好ましくは、アクリル酸、メタク リル酸である。これらの化合物は単独もしくは2種以上組み合わせて使用できる。 可溶性ポリイミドとは、上述のような有機溶剤により液状にできるポリイミド である。

下層有機膜は、例えば、上述したような下地材の溶液を、常法に従って基板上に釜布することによって形成できる。

<基板>

20

25

基板としては、特に限定されず、従来公知のものを用いることができ、例えば、 電子部品用の基板や、これに所定の配線パターンが形成されたものなどを例示す ることができる。

基板として、より具体的には、シリコンウェーハ、銅、クロム、鉄、アルミニウムなどの金属製の基板や、ガラス基板などが挙げられる。

配線パターンの材料としては、例えば銅、アルミニウム、ニッケル、金などが 5 使用可能である。

{各層の膜厚}

10

15

20

本発明のレジスト積層体において、上層レジスト膜、中間層、および下層有機膜の厚さは、目的とするアスペクト比と下層有機膜のドライエッチングに要する時間を考慮したスループットのバランスから、トータルとして、好ましくは 1μ m以下、より好ましくは 0.7μ m以下、最も好ましいのは 0.5μ m以下である。トータルの下限値は特に限定されないが、好ましくは 0.1μ m以上、より好ましくは 0.15μ m以上である。

上層レジスト膜の厚さは、好ましくは50~150nm、より好ましくは50~100nmである。上層レジスト膜の厚さをこの範囲内とすることにより、低加速電子線に対する充分な透過性がある。また、レジストパターンを高解像度で形成できる、ドライエッチングに対する十分な耐性が得られる等の効果がある。

中間層の厚さは、好ましくは10~100nm、より好ましくは20~80nmである。中間層の厚さをこの範囲内とすることにより、レジストパターンを高解像度で形成できる、ドライエッチングに対する十分な耐性が得られる等の効果がある。

下層有機膜の厚さは、好ましくは50~500nm、より好ましくは100~400nmである。下層有機膜の厚さをこの範囲内とすることにより、高アスペクト比のレジストパターンが形成できる、基板エッチング時に十分なエッチング耐性が確保できる等の効果がある。

25 なお、本発明のレジスト積層体には、上層レジスト膜や中間層、下層有機膜に レジストパターンが形成されている積層体も、形成されていない積層体も含まれ る。

≪パターン形成方法≫

本発明のパターン形成方法は、前記本発明のレジスト積層体を形成する積層体

形成工程と、前記レジスト積層体の上層レジスト膜に対して、低加速電子線による露光を行い、アルカリ現像して前記上層レジスト膜にレジストパターンを形成する工程と、該レジストパターンをマスクパターンとしてオキサイドエッチングを行うことで前記中間層にパターンの転写を行なう工程と、前記レジストパターンと前記中間層のパターンをマスクパターンとして前記下層有機膜のドライエッチングを行い、該下層有機膜に下層パターンを形成する工程とを順次施すことを特徴とするパターン形成方法である。

本発明のパターン形成方法は、例えば以下のようにして行うことができる。 <積層体形成工程>

10 まず、シリコンウェーハのような基板上に、下層有機膜を形成するためのレジスト組成物や樹脂溶液を、スピンナーなどで塗布し、好ましくは200~300℃、30~300秒間、好ましくは60~180秒間の加熱条件でベーク処理し、下層有機膜を形成する。

次いで、下層有機膜上に、上述したハードマスク形成用組成物等をスピンナーなどで塗布し、例えば $100\sim120$ において、 $60\sim120$ 秒間、次いで $20\sim250$ において、 $60\sim120$ 秒間焼成する多段階焼成法を用いるのがよい。このようにして、厚さ $10\sim100$ nm、好ましくは $20\sim80$ nmのハードマスクを形成して中間層とする。

次いで、上述のようにして形成された中間層上に、上記第1又は第2の態様 20 (aspect)の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物等のレジスト組成物の溶液をスピンナーなどで塗布し、80~150℃の温度条件下、プレベークを40~1 20秒間、好ましくは60~90秒間施して上層レジスト膜を形成し、基板上に三層構造のレジストが積層されたレジスト積層体を得る。

<パターン形成工程>

5

15

25 次いで、このレジスト積層体の上層レジスト膜に対して、低加速電子線を、マスクパターンを介さずに直接照射して描画してもよいが、好ましくは、低加速電子線露光装置、例えば「LEEPL」(製品名、(株) リープル製、加速電圧2kV)により、所望のマスクパターンを介して選択的に露光する。マスクパターンを介しての露光を行うことにより、スループットが向上する、パターン間の間隔

WO 2005/031464

25

(ピッチサイズ) の小さいレジストパターンが形成できる等の利点がある。

「LEEPL」は、試料とマスクとを近接(例えば約50μm)させて、平行な低加速電子線を照射し、パターンを転写するもので、マスクとしては等倍マスクが使用される。

5 そのため、光リソグラフィーの縮小投影露光法に用いられているマスクに比べ、 製造コストが低いという利点を有する。また、近接効果の影響を受けないため、 高精度のパターンを形成できる。

低加速電子線の加速電圧は、例えば2~5kVが好ましく、最も好ましくは2kVである。

- 次いで、80~150℃の温度条件下、PEB(露光後加熱)を40~120
 秒間、好ましくは60~90秒間施す。次いで、これをアルカリ現像液、例えば
 0.1~10質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像
 処理する。このようにして、上層レジスト膜に、マスクパターンに忠実なレジストパターン(上層レジストパターン)を形成することができる。
- 15 次いで、このレジストパターンをマスクパターンとして用い、中間層にパターン (中間層パターン)を転写形成する。中間層パターンの形成は、上層レジストパターンをマスクとして、中間層エッチャント(中間層をエッチング可能なガス)、例えば中間層がシリコン系被膜の場合は、ハロゲン系のガスでオキサイドエッチする。なお、これらのエッチャントやエッチング条件は、公知の方法で行うことができる。

次に、このレジストパターンと中間層パターン(ハードマスクパターン)をマスクパターンとして用い、最下層の有機層を、酸素ガスによるドライエッチング、例えばプラズマエッチング法、リアクティブイオンエッチング法などによりエッチングすることで、マスクパターンに忠実なレジストパターンを得ることができる。

ついで、一般的には、上述のようにして得られたパターン(主に中間層パターンと有機層パターン)をマスクとして、基板のエッチングを行い、レジストで被覆されていない部分の基板等を選択的に除去する。

ドライエッチングの方法としては、ダウンフローエッチングやケミカルドライ

エッチング等の化学的エッチング;スパッタエッチングやイオンビームエッチング等の物理的エッチング;RIE(反応性イオンエッチング)等の化学的・物理的エッチングなどの公知の方法を用いることができる。

最も一般的なドライエッチングは、平行平板型RIEである。この方法では、 まず、RIE装置のチャンバーにレジスト積層体を入れ、必要なエッチングガス を導入する。チャンバー内の、上部電極と平行に置かれたレジスト積層体のホル ダーに高周波電圧を加えると、ガスがプラズマ化される。プラズマ中では正・負 のイオンや電子などの電荷粒子、中性活性種などが存在している。これらのエッ チング種が下部レジスト層に吸着すると、化学反応が生じ、反応生成物が表面か ら離脱して外部へ排気され、エッチングが進行する。

エッチングガスとしては、酸素、二酸化硫黄等があるが、酸素プラズマによる エッチングは解像度が高いこと、汎用的に用いられている等の理由で好ましく用 いられる。

このようにして得られた下層パターンをマスクとして基板のエッチングを行う 15 ことで基板に微細パターンを形成することができる。上述のようにして得られる パターンは、例えば以下のようにして、半導体等の製造に用いることができる。 このときのエッチング法としてはハロゲン系ガスを用いたエッチング法を好ま しく用いることができる。

上述したように、本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、ドライエ 20 ッチング耐性に優れ、膜減りの低減されたものであることから、高解像性のレジ ストパターンを与え、低加速電子線を用いて露光する工程を経てレジストパター ンを形成する方法に好適に用いられる。

三層レジスト法において、一般に、上層には、薄層化が可能なドライエッチング耐性や、中間層に対して良好なマッチング特性等が必要とされる。本発明の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物は、ドライエッチング耐性に優れ、また、一般的に用いられている中間層や、特に上述したハードマスク形成用組成物を用いて形成される中間層ともマッチング特性が良好であり、高解像性のレジストパターンを与え、三層レジスト法に好適に用いられる。

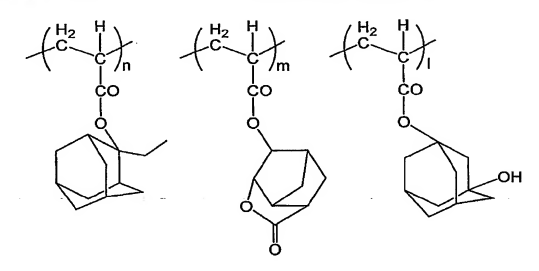
〔実施例〕

以下、本発明を実施例を示して詳しく説明する。

参考例

1つのハードマスク形成用組成物の調製方法を以下に示す。

5 (A_{HM}) 成分として、p - ヒドロキシベンジルシルセスキオキサン単位72モル%とフェニルシルセスキオキサン単位28モル%からなる共重合体(質量平均分子量7000)を用い、この(A_{HM}) 成分100質量部と(B_{HM}) 成分としてビス(p - tert-ブチルフェニル)ヨードニウムの7,7 - ジメチル・ビシクロ-[2,2,1]-ヘプタン-2-オン-1-スルホン酸塩3質量部と架橋10 剤としてテトラブトキシメチルグリコールウリル5質量部とを加え、さらに線状ポリマーとして下記化学式(VI)で示されるアクリレートタイプポリマー35質量部を加えたものを、プロピレングリコールモノエーテルモノアセテートとプロピレングリコールモノプロピルエーテルとの混合物(質量比6.2/93.8)300質量部に溶解して、ハードマスク形成用組成物を調製した。



15

(n:m:1=30:40:30 (モル%))

 $\cdot \cdot \cdot (VI)$

[実施例1]

20 まず (A´2) 成分を用意した。すなわち、pーヒドロキシスチレンと、前記 一般式 (IVa) において、Rがメチル基である構成単位を誘導するアダマンタ

ノールメタクリレートとを、酸触媒下で公知の重合方法により反応させて共重合体(モル比80:20、質量平均分子量(Mw)8000、分散度(Mw/Mn)1.2)を得た。この得られた共重合体と、エチルビニルエーテルとを、酸触媒下で公知の手法により反応させて、前記共重合体の水酸基の水素原子を1-エトキシエチル基で保護した樹脂(X)を得た。

この樹脂(X)を 1 H-NMRで分析した結果、p-ヒドロキシスチレンとア ダマンタノールの合計水酸基の数に対する1-エトキシエトキシ基の数は25% であった。これより、水酸基の保護割合が25モル%であると認められた。また、 樹脂(X)のMwは10000、Mw/Mnは1.2であった。

10 この樹脂(X)を(A´2)成分として用い、(A´2)成分100質量部と、(B)成分として、トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート8質量部と、(D)成分としてトリオクチルアミン0.8質量部、および(E)成分としてサリチル酸0.32質量部を、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(以下、「PM」と記載する。)に溶解させて、固形分濃度3.5質量%の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を得た。

得られた低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を、シリコンウェーハ上に、スピンナーを用いて塗布し、100℃で90秒間ソフトベーク処理することにより、 膜厚70nmのポジ型レジスト層を形成した。

次いで、このレジスト層に、110℃で90秒間の露光後加熱(PEB)処理 を施し、さらに23℃にて2.38質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間パドル現像し、その後30秒間、純水を用いて水リンスした。振り切り乾燥を行った後、100℃で60秒間加熱して乾燥させた後、ポジ型レジスト層の膜厚を測定したところ、67nmであった。この結果から、残膜率が95%であったことがわかる。

25 また、得られた低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を、ヘキサメチルジシラザン処理を施した8インチシリコン基板上に膜厚70nmにて均一に塗布し100℃にて90秒ベーク処理を行って成膜した。その基板を低加速電子線露光装置 LEEPL (株式会社リープル製、加速電圧2kV)にてマスク転写を行い、110℃にて90秒ベーク処理、2.38%TMAH水溶液にて60秒現像、純水

にて30秒リンス、振り切り乾燥を行った後、100℃にて60秒ベーク処理を行った。この処理によって、ラインアンドスペース(L/S)パターンに関しては80nm、コンタクトホール(C/H)パターンに関しては80nmの解像が得られた。ディフェクトを、KLAテンコール社製の表面欠陥観察装置KLA2132(製品名)を用いて測定し、ウェハ内の欠陥数を評価したところ0個であった。

ついで、上記で形成した線幅80nmのL/Sパターンをマスクとして、基板 にドライエッチングを施すエッチング速度試験を行った。すなわち、エッチング ガスとして酸素とテトラフルオロメタンとの混合ガスを用い、エッチング速度を 測定したところ、後述の比較例1において同条件で測定した場合と比べて1.2 倍エッチング速度が遅く、優れたエッチング耐性を有することがわかった。

[実施例2]

5

10

20

25

実施例 1 において、 (A^2) 成分の合成に用いたアダマンタノールメタアク 15 リレートを、前記一般式(IVa)において、R が水素原子である構成単位を誘導するアダマンタノールアクリレートに代えた以外は実施例 1 と同様にして、共重合体(モル比80:20、質量平均分子量(Mw) 7700、分散度(Mw/ Mn) 1.2)の水酸基を1-エトキシエチル基で保護した樹脂(Y)を得た。この樹脂(Y)を 1 H-NMRで分析した結果、p-ヒドロキシスチレンとア

ダマンタノールの合計水酸基の数に対する1-エトキシエトキシ基の数は30%であった。これより、水酸基の保護割合が30モル%であると認められた。また、樹脂(Y)のMwは9700、Mw/Mnは1.2であった。

次いで、樹脂(X)に代えて樹脂(Y)を用いた以外は実施例1と同様にして低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を調製し、残膜率を測定した。その結果、 残膜率は95%であった。

また、得られた低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を用いて、実施例1と同様にしてレジストパターンを形成した。その結果、ラインアンドスペース(L/S)パターンに関しては80nm、コンタクトホール(C/H)パターンに関しては80nmの解像が得られた。ディフェクトを、KLAテンコール社製の表面

欠陥観察装置 KLA2132(製品名)を用いて測定し、ウェハ内の欠陥数を評価したところ0個であった。

また、実施例1と同様にしてエッチング速度を測定したところ、後述の比較例 1において同条件で測定した場合と比べて1.2倍エッチング速度が遅く、優れ たエッチング耐性を有することがわかった。

[実施例3]

5

15

まず、(A´1) 成分を用意した。すなわち、ポリ(pーヒドロキシスチレン) (質量平均分子量(Mw)は8000、分散度(Mw/Mn)は1.2)とアダ 10 マントキシビニルエーテルを、酸触媒下で公知の手法により反応させて、ポリ(pーヒドロキシスチレン)の水酸基の水素原子の一部を上記式(II-a)で表される酸解離性溶解抑制基で保護した樹脂(Z)を得た。

この樹脂(Z)を 1 H-NMRで分析した結果、 1 P-ヒドロキシスチレンの水酸基の数に対する上記式(1 I- 1 A)で表される酸解離性溶解抑制基の数は 1 Aの数は 1 Aの数は

次いで、この樹脂(A´1)を(A)成分として用いた以外は実施例1と同様にして低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を調製し、残膜率を測定した。その結果、残膜率は95%であった。

20 また、得られた低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を用いて、実施例1と同様にしてレジストパターンを形成した。その結果、L/Sパターンに関しては80nmの解像が得られた。ディフェクトを、KLAテンコール社製の表面欠陥観察装置 KLA2132 (製品名)を用いて測定し、ウェハ内の欠陥数を評価したところ0個であった。

25 また、実施例1と同様にしてエッチング速度を測定したところ、後述の比較例 1において同条件で測定した場合と比べて1.4倍エッチング速度が遅く、優れ たエッチング耐性を有することがわかった。

[実施例4]

15

実施例3において、(A) 成分の合成に用いたポリ (p-Eドロキシスチレン)を、p-Eドロキシスチレンとスチレンとの共重合体 (モル比85:15、質量 平均分子量 (Mw) は8000、分散度 (Mw/Mn) は1.2)に代えた以外は実施例3と同様にして、前記共重合体に含まれるp-Eドロキシスチレン構成単位の水酸基の水素原子の一部を上記式 (II-a) で表される酸解離性溶解抑制基で保護した樹脂 (W) を得た。

この樹脂(W)を 1 H-NMRで分析した結果、 1 P-ヒドロキシスチレンの水酸基の数に対する上記式(1 I-a)で表される酸解離性溶解抑制基の数 2 5%であった。これより、水酸基の保護割合が 2 5 モル%であると認められた。また、

10 樹脂(W)のMwは10000、Mw/Mnは1.2であった。

次いで、この樹脂(A1)を(A)成分として用いた以外は実施例1と同様にして低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を調製し、残膜率を測定した。その結果、残膜率は95%であった。

また、得られた低加速電子線用ポジ型レジスト組成物を用いて、実施例1と同様にしてレジストパターンを形成した。その結果、L/Sパターンに関しては80nmの解像が得られた。ディフェクトを、KLAテンコール社製の表面欠陥観察装置 KLA2132 (製品名)を用いて測定し、ウェハ内の欠陥数を評価したところ0個であった。

また、実施例1と同様にしてエッチング速度を測定したところ、後述の比較例 20 1において同条件で測定した場合と比べて1.4倍エッチング速度が遅く、優れたエッチング耐性を有することがわかった。

[比較例1]

実施例1において、(A) 成分である樹脂(X) に代えて、ポリ(p-ヒドロキ シスチレン)(質量平均分子量8000、分散度1.2)の水酸基の一部を1-エトキシエチル基で保護した樹脂成分(水酸基の保護割合は35モル%)を用いた以外は実施例1と同様にして、従来用いられている公知のポジ型レジスト組成物を調製し、残膜率を測定した。

その結果、残膜率は75%であった。

また、得られたポジ型レジスト組成物を用いて、実施例1と同様にしてレジストパターンを形成した。その結果、L/Sパターンに関しては90nm、C/Hパターンに関しては90nmの解像が得られたものの、パターントップが丸みを帯びており、未露光部の残膜率が大きく、不良なパターンであった。

5

10

15

20

25

[実施例5~8、比較例2]

実施例1~4および比較例1で得られたポジ型レジスト組成物を用い、以下の 手順でレジストパターンを形成した。

まず、8インチのシリコンウェーハ上に、市販の下地材(製品名TBLC-100、東京応化工業(株)製)の溶液をスピンナーを用いて塗布し、230℃で90秒間ソフトベークすることにより、膜厚300nmの有機層(下層)を形成した。

次いで、下層上に、上述のハードマスク形成用組成物をスピンナーを用いて塗布し、100℃で90秒間ソフトベーク処理、続いて250℃、90秒間のベーク処理することにより、膜厚55nmのハードマスク(中間層)を形成した。

次いで、前記中間層に対し、実施例 $1\sim4$ または比較例1で得られたポジ型レジスト組成物を、スピンナーを用いて塗布し、100で90秒間ソフトベーク処理することにより、膜厚70nmのポジ型レジスト層(上層)を形成して、三層構造のレジスト層が基板上に積層された積層体を得た。

次いで低加速電子線露光装置(「LEEPL」((株)リープル製、加速電圧 2k V)を用いて、所定のマスクパターンを介して、加速電圧 2k Vの低加速電子線を照射したのち、110 \mathbb{C} で 90 秒間の露光後加熱(PEB)処理を施し、さらに 23 \mathbb{C} に 33 $\mathbb{$

そして得られたレジストパターンをマスクパターンとして、中間層に対して、 酸化膜 (オキサイド) エッチング装置 (東京応化工業社製「TCE-7811X」) を使用して、圧力300mTorr、 $CF_4/CHF_3/He=75/45/20$ 0(s c c m)、出力1200W、処理温度Upper:25℃、Lower:20℃の条件で酸化膜エッチングを行い中間層にレジストパターンを転写した。次いで、このレジストパターンと中間層をマスクとして、下層に対し、平行平板型プラズマエッチング装置(東京応化工業社製、「GP2」)を使用して圧力0.4 Pa、酸素と窒素の混合ガス流量20cc/min、RF出力1000W、処理温度25℃の条件でリアクティブイオンエッチングを行い、レジストパターンを形成した。

5

10

15

得られたレジストパターンをSEM(走査型電子顕微鏡)により観察したところ、実施例5~8のレジストの膜減りは、比較例2で得られたレジストの膜減りよりも小さかった。このことから、エッチング耐性が良好であったことがわかる。

また、実施例5、6のC/Hパターンの断面形状は、矩形性の高い良好なものであり、線幅70nmのC/Hパターンが解像性良く形成されていた。実施例7、8のC/Hパターンの断面形状は、若干、逆テーパー状ではあったが、実用上、問題はない程度であった。このような形状になったのは、嵩高く、疎水性の高い酸解離性溶解抑制基による、レジスト表面の難溶化効果が生じたためと考えられる。

一方、比較例2のレジストパターンは、膜減りがひどく、また、C/Hパターンの断面形状は、ホールの周縁部が丸みをおびたトップランディング形状になっていた。また、線幅70nmのC/Hパターンが形成できなかった。

請求の範囲

1. 酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物であって、

前記低加速電子線用ポジ型レジスト組成物から形成されるレジスト膜の未露光 部における前記アルカリ現像後の残膜率が80%以上である、低加速電子線用ポ ジ型レジスト組成物。

2. アルカリ可溶性の構成単位(a1)と、酸解離性溶解抑制基を有する構成 単位(a2)とを有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A ´)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含む低加速電子線用ポ ジ型レジスト組成物であって、

前記樹脂成分(A´)における前記構成単位(a1)又は(a2)の少なくと 15 も一つが多環式基を有する、低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

3. 前記構成単位 (a1) が、下記一般式 (T)

$$\begin{array}{c}
R \\
\downarrow \\
OH
\end{array}$$
(I)

[式中、Rは水素原子またはメチル基を表す。]で表される構成単位(a 1 1)を20 有する請求項2に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

4. 前記樹脂成分 (A´) が、前記構成単位 (a 1 1) を有し、かつ前記構成単位 (a 1 1) の水酸基の水素原子の一部が、下記一般式 (I I)

$$\begin{array}{ccc}
 & \mathbf{R}^1 \\
 & \mathbf{C} & \mathbf{O} & \mathbf{X} \\
 & \mathbf{R}^2
\end{array}$$

[式中、 R^1 は炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基を表し、 R^2 は炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基または水素原子を表し、X は脂肪族多環式基または芳香族多環式炭化水素基を表す。] で表される酸解離性溶解抑制基により保護されている構成単位 (a 2 1)を有する重合体 (A´1) である請求項 3 に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

5. 前記重合体(A´1)が、さらに下記一般式(III)

$$(III)$$

$$(R^3)_n$$

- 10 [式中、Rは水素原子またはメチル基を表し、R³は炭素数 $1 \sim 5$ のアルキル基を表し、nは0または $1 \sim 3$ の整数を表す。]で表される構成単位(a 3)を有する請求項 4に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 6. 前記式(I)におけるRが水素原子である請求項4に記載の低加速電子線 15 用ポジ型レジスト組成物。
 - 7. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の前記重合体 (A´1) の質量平均分子量が、2000から3000である請求項4に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

5

- 8. 前記重合体 (A´1) における前記構成単位 (a 2 1) の割合が 5~35 モル%である請求項4に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 9. 前記樹脂成分(A´)が、前記構成単位(a 1 1)と、アルコール性水酸 基を有する脂肪族多環式基含有(メタ)アクリル酸から誘導される構成単位(a 1 2)とを有し、かつ前記構成単位(a 1 1)の水酸基および前記構成単位(a 1 2)のアルコール性水酸基のうちの一部が酸解離性溶解抑制基により保護されている共重合体(A´2)である請求項3に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

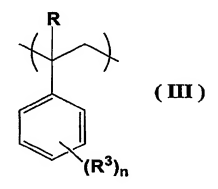
- 10. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の共重合体 (A´2) の質量平均分子量が2000以上8500以下である請求項9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 15 11. 前記共重合体(A´2)を構成する前記構成単位(a 1 1)の水酸基と前記構成単位(a 1 2)のアルコール性水酸基との合計の10~35モル%が前記酸解離性溶解抑制基により保護されている請求項9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 12. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の共重合体(A´2)における、前記構成単位(a 1 1)と前記構成単位(a 1 2)とのモル比が95:5~75:25である請求項9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 13. 前記構成単位(a 1 2)が、アルコール性水酸基を有するアダマンチル 25 基含有(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位である請求項9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
 - 14. 前記構成単位(a12)が、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式 基含有アクリル酸エステルから誘導される構成単位のみからなる請求項9に記載

の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

15. 前記酸解離性溶解抑制基が1-低級アルコキシアルキル基である請求項 9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

5

16. 前記共重合体(A´2)が、さらに下記一般式(III)



[式中、Rは水素原子またはメチル基を表し、R3は炭素数 $1\sim5$ のアルキル基を表し、nは0または $1\sim3$ の整数を表す]で表される構成単位(a3)を有する請求項9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

- 17. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の前記重合体 (A 1) の分散度が2. 0以下である請求項4に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 15 18. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の前記共重合体 (A 2) の分散度が2.0以下である請求項9に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
- 19. さらに含窒素有機化合物(D)を含有し、かつ前記(D)成分が炭素数 7~15のアルキル基を有する2級または3級の脂肪族アミンを含む、請求項1 20 又は2に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。
 - 20. 多層レジスト積層体用である請求項1又は2に記載の低加速電子線用ポジ型レジスト組成物。

15

21.. 基板上に、ドライエッチング可能な下層有機膜と、中間層と、上層レジスト膜とが順に積層されてなるレジスト積層体であって、

前記上層レジスト膜は、酸解離性溶解抑制基を有し、酸の作用 (こよりアルカリ 可溶性が増大する樹脂成分(A)と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物から形成され、該上層レジスト膜 の残膜率が 80%以上である、レジスト積層体。

22. 基板上に、ドライエッチング可能な下層有機膜と、中間層と、上層レジ 10 スト膜とが順に積層されてなるレジスト積層体であって、

前記上層レジスト膜が、アルカリ可溶性の構成単位(a1)と、酸解離性溶解抑制基を有する構成単位(a2)とを有し、酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂成分(A')と、露光により酸を発生する酸発生剤成分(B)とを含む低加速電子線用ポジ型レジスト組成物から形成され、前記樹脂成分(A')における前記構成単位(a1)又は(a2)の少なくとも一つが多環式基を有する、レジスト積層体。

23. 前記低加速電子線用ポジ型レジスト組成物において、前記樹脂成分(A') の前記構成単位(a1)が下記一般式(I)

20

[式中、Rは水素原子またはメチル基を表す。]で表される構成単位(a 1 1)を有する請求項22に記載のレジスト積層体。

24. 前記低加速電子線用ポジ型レジスト組成物において、前記樹脂成分(A')が、前記構成単位(a 1 1)を有し、かつ該構成単位(a 1 1)の水酸基の水素原子の一部が、下記一般式(I I)

$$\begin{array}{ccc}
 & R^1 \\
 & C & O & X & (II) \\
 & R^2 & & \end{array}$$

- 10 25. 前記重合体 (A'1) が、さらに下記一般式 (III)

$$\mathbb{R}$$
 (III)

[式中、Rは水素原子またはメチル基を表し、R³は炭素数 $1\sim5$ のアルキル基を表し、nは0または $1\sim3$ の整数を表す。]で表される構成単位(a 3)を有する請求項24に記載のレジスト積層体。

- 15
- 26. 前記式(I)におけるRが水素原子である請求項24に記載のレジスト 積層体。
- 27. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の前記重合体(A'1)の質量

15

平均分子量が、2000から3000である請求項24に記載のレジスト積層体。

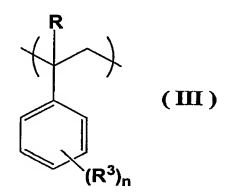
- 28. 前記重合体(A'1)における前記構成単位(a21)の割合が5~3 5 5モル%である項24に記載のレジスト積層体。
 - 29. 前記樹脂成分(A')が、前記構成単位(a11)と、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式基含有(メタ)アクリル酸から誘導される構成単位(a12)とを有し、かつ前記構成単位(a11)の水酸基および前記構成単位(a12)のアルコール性水酸基のうちの一部が酸解離性溶解抑制基により保護されている共重合体(A'2)である請求項23に記載のレジスト積層体。
 - 30. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の共重合体(A'2)の質量平均分子量が2000以上8500以下である請求項29に記載のレジスト積層体。
 - 31. 前記共重合体(A'2)を構成する前記構成単位(a11)の水酸基と前記構成単位(a12)のアルコール性水酸基との合計の10~35モル%が前記酸解離性溶解抑制基により保護されている請求項29に記載のレジスト積層体。
- 20 32. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の共重合体(A'2)における、 前記構成単位(a11)と前記構成単位(a12)とのモル比が95:5~75: 25である請求項29に記載のレジスト積層体。
- 33. 前記構成単位(a12)が、アルコール性水酸基を有するアダマンチル 25 基含有(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位である請求項29に 記載のレジスト積層体。
 - 34. 前記構成単位(a 1 2)が、アルコール性水酸基を有する脂肪族多環式 基含有アクリル酸エステルから誘導される構成単位のみからなる請求項29に記

載のレジスト積層体。

35. 前記酸解離性溶解抑制基が 1-低級アルコキシアルキル基である請求項29に記載のレジスト積層体。

5

36. 前記共重合体(A'2)が、さらに下記一般式(III)



[式中、R は水素原子またはメチル基を表し、 R^3 は炭素数 $1\sim 5$ のアルキル基を表し、n は 0 または $1\sim 3$ の整数を表す〕で表される構成単位(a 3)を有する請求項 2 9 に記載のレジスト積層体。

- 37. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の前記重合体(A'1)の分散度が2.0以下である請求項24に記載のレジスト積層体。
- 15 38. 前記酸解離性溶解抑制基で保護される前の前記共重合体 (A'2) の分散度が2. 0以下である請求項29に記載のレジスト積層体。
- 39. 前記低加速電子線用ポジ型レジスト組成物が、さらに含窒素有機化合物 (D)を含有し、かつ該(D)成分が炭素数7~15のアルキル基を有する2級 20 または3級の脂肪族アミンを含む、請求項21又は22に記載のレジスト積層体。
 - 40. 請求項21又は22に記載のレジスト積層体を形成する積層体形成工程と、前記レジスト積層体の上層レジスト膜に対して、低加速電子線による露光を

行い、アルカリ現像して前記上層レジスト膜にレジストパターンを形成する工程と、該レジストパターンをマスクパターンとしてオキサイドエッチングを行うことで前記中間層にパターンの転写を行なう工程と、前記レジストパターンと前記中間層のパターンをマスクパターンとして前記下層有機膜のドライエッチングを行い、該下層有機膜に下層パターンを形成する工程とを順次施す、パターン形成方法。

- 41. 前記低加速電子線による露光を、マスクパターンを介して行う請求項40に記載のパターン形成方法。
- 10

5

- 42. 前記オキサイドエッチングをハロゲン系のガスで行う請求項41に記載のパターンの形成方法。
- 43. 前記ドライエッチングが、酸素プラズマを用いたエッチングである請求 15 項41に記載のパターン形成方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/008948

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl7 G03F7/039, 7/26, H01L21/027				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi)1L21/027.			
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922—1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996—2004 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971—2004 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994—2004				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)				
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·		
Category* Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X JP 2001-272782 A (Sumitomo C) 05 October, 2001 (05.10.01), Y Full text & WO 01/73512 A1 & US X JP 6-194842 A (Wako Pure Cher Ltd.), A 15 July, 1994 (15.07.94), Full text; all drawings & EP 588544 A2	2003/113661 A1	1-3,9-15, 18-20 16,21-23, 29-36,38-43 4-8,17, 24-28,37 1,20,21 19,39-43 2-18,22-38		
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the insternational filing date but later than the priority date claimed	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family			
Date of the actual completion of the international search 13 July, 2004 (13.07.04) Date of mailing of the international search 27 July, 2004 (27.07.04)		cn report 07.04)		
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No. Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)	Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/008948

C (Continuation).	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y A	<pre>JP 2003-177537 A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 27 June, 2003 (27.06.03), Full text (Family: none)</pre>	1-8,17,19,20 21-28,37, 39-43 9-16,18, 29-36,38
X Y A	JP 2002-341523 A (Fuji Photo Film Co., Ltd.), 27 November, 2002 (27.11.02), Full text & TW 562999 B	1-4,6-8,17, 19,20 5,21-28,37, 39-43 9-16,18, 29-36,38
P,X P,Y P,A	<pre>JP 2004-12513 A (Matsushita Electric Industrial Co., Ltd.), 15 January, 2004 (15.01.04), Full text; all drawings (Family: none)</pre>	1-3,20 19,21-23, 39-43 4-18,24-38
Y A	Takao Utsumi, Low-Energy E-Beam Proximity Lithography, Japanese Journal of Applied Physics, Part 1, No.12B, 1999.12, pages 7046 to 7051	40,41 1-39,42,43
Y A	<pre>JP 2002-373845 A (Sony Corp.), 26 December, 2002 (26.12.02), Full text; all drawings (Family: none)</pre>	40,41 1-39,42,43
YA	JP 4-340553 A (Tokyo Ohka Kogyo Co., Ltd.), 26 November, 1992 (26.11.92), Full text (Family: none)	42,43

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' G03F7/039, 7/26, Int. Cl' H01L21/027 調査を行った分野 調査を行った母小限資料(国際特許分類(IPC)) In t. Cl⁷ G03F7/004-7/18, 7/26-7/42. Int. Cl' H01L21/027 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 1922-1996年 日本国実用新案公報 日本国公開実用新案公報 1971-2004年 日本国実用新案登録公報 1996-2004年 日本国登録実用新案公報 1994-2004年 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 \mathbf{X} JP 2001-272782 A (住友化学工業株式会社) 1-3, 9-15, 2001.10.05,全文 & WO 01/73512 A1 18-20 Y & US 2003/113661 A1 16, 21-23. 29-36, 38-43 Α 4-8, 17, 24-28, 37 JP 6-194842 A (和光純薬工業株式会社) \mathbf{X} 1, 20, 21 Y 1994.07.15,全文,全図&EP 588544 A2 19, 39-43 Α 2-18, 22-38 区欄の続きにも文献が列挙されている。 パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 27. 7. 2004 13, 07, 2004 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 2H | 3209 日本国特許庁(ISA/JP) 伊藤 裕美 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3229

C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の			
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号	
X Y	JP 2003-177537 A (富士写真フイルム株式会社) 2003.06.27,全文 (ファミリーなし)	1-8, 17, 19, 20 21-28, 37,	
Α		39-43 9-16, 18, 29-36, 38	
X Y	JP 2002-341523 A (富士写真フイルム株式会社) 2002. 11. 27, 全文 & TW 562999 B	1-4, 6-8, 17, 19, 20 5, 21-28, 37,	
A	·	39–43 9–16, 18, -29–36, 38	
P X P Y	JP 2004-12513 A (松下電器産業株式会社) 2004.01.15,全文,全図 (ファミリーなし)	1-3, 20 19, 21-23, 39-43	
PΑ		4-18, 24-38	
Y A	Takao Utsumi, Low-Energy E-Beam Proximity Lithography, Japanese Journal of Applied Physics, Part 1, No. 12B, 1999. 12, p7046-7051	40, 41 1-39, 42, 43	
Y A	JP 2002-373845 A (ソニー株式会社) 2002. 12. 26,全文,全図 (ファミリーなし)	40, 41 1-39, 42, 43	
Y . A	JP 4-340553 A (東京応化工業株式会社) 1992.11.26,全文 (ファミリーなし)	42, 43 1-41	
	·		